PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-062801

(43) Date of publication of application: 08.03.1996

(51)Int.Cl.

603C 7/42 603C 7/00

G03C 7/00

(21)Application number: 06-214315

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

17.08.1994

(72)Inventor: KOJIMA TETSUO

YOSHIKAWA SUSUMU OKADA HISASHI FUJITA YOSHIHIRO

(54) METHOD FOR PROCESSING SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an excellent desilverizing property and to reduce bleaching fogging by incorporating a specific iron (III) complex salt in a bath having bleaching ability and a specific compound in a bath having fixing ability.

CONSTITUTION: At least one of the iron (III) complex salts expressed by formulas I. II or the like is incorporated in W bath having bleaching ability and at least one of compounds expressed by a formula, RSO2OM (in the formula, R represents an aliphatic group, an aromatic group or a heterocyclic group, M represents hydrogen atom or a cation group) in a bath having fixing ability. In formulas I and II, R11 represents hydrogen atom, an aliphatic group, an aromatic group or a heterocyclic group, X represents -C(=X11)-N(Ra)-Rb, -ORj or a heterocyclic group, each of L11, L12 and L21 represents a bivalent joining group containing an aliphatic group, an aromatic group, a heterocyclic group and/or a group composed of combination with each other, each of A11 and A21 represents COOM, OM or the like, each of R21-R27 represents hydrogen atom, an aliphatic group, an aromatic group or the like, each of R28 and R29 represents hydrogen atom, a heterocyclic group, halogen atom or the like, each of (a) and (b) is 0 or 1.

- 33

(19)日本国特新介(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出職公開番号

特開平8-62801

(43)公開日 平成8年(1990)3月8日

(61) Int.Cl.*	يدروند	徽则犯号	庁內整理番号	FI	技術表示箇所
G03C	7/42				
	7/00	510			
		520			

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 68 頁)

(21)出職番号	特臘平6-214315	(71)出職人 900005201
		富士写真フイルム株式会社
(22) / (1800 [5]	平成6年(1994)8月17日	神奈川與南足柄市中招210番地
		(72)発明者 小島 新郎
		神奈川原南足栖市中沼210公施 富土罕英
		フイルム株式会社内
		(72) 発明者 吉川 将
		神奈川県南足柄市中招210番蟾 富士写真
		フイルム株式会社内
		(72) 発明者 阿 田 久
		神奈川県南足栖市中留210番地 富士写真
		フイルム株式会社内
		機能質に続く

(54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀カラー写真磁光材料の処理方法

(57) 【變約】

【目的】脳銀性に優れ、漂白カブリの少ないハロゲン化 銀カラー写真感光材料の処理方法を提供すること。

【構成】特定のアミノボリカルボン酸系などの化合物の 第二鉄錯塩の少なくとも一つとチオスルホン酸系化合物 を併用したハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方 M.

【特許請求の額別】

【請求項1】 支持体上に少なくとも一層の感光性ハロ ゲン化銀乳剤層を有するハロゲン化銀カラー写真感光材 料を露光後、現像処理する処理方法において、漂白能を 有する俗が下記一般式(1)、(11)、(11)、(19) または (V) で表される化合物の第二鉄鎖塩の少なくと も一つを含有し、定着能を有する浴が下記一般式(A) の少なくとも一つの化合物を含有することを特徴とする ハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方法。一般式

 $\{1\}$ UE 11

$$X-L_{12}-N < \frac{R_{11}}{L_{11}-A_{11}}$$

式中、Riaは水素原子。脂肪族基、芳香族基又はヘテロ 環基を表す。 Xは一C(=Xii) - N(Ra)-Rb.

式中、Anは一般式(1)におけるAnと同義である。 Lu は一般式(1)におけるLu と同義である。Ru, Res、Res、Res、Res、Res 及びRes は、それぞれ水 素原子、脂肪族基、芳香族基又はヘテロ環基を表す。R n 及びRn はそれぞれ水素原子、脂肪族基、芳香族基、 ヘテロ環基。ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アシ ル様、スルファモイル様。カルバモイル様。アルコキシ カルボニル基。アリールオキシカルボニル基、スルホニ ル基。スルフィニル基を表す。またRaとRaは運結し で環を形成してもよい。a及びbはそれぞれの又は1を 表す。一般式(111)

$$\begin{array}{c} \left(\mathbb{C}^{(\mathbb{C}^{1})}\right) & \left(\mathbb{C}^{(\mathbb{C}^{1})}\right) & \left(\mathbb{C}^{(\mathbb{C}^{1})}\right) & \mathbb{C}^{(\mathbb{C}^{1})} & \mathbb{C}^{($$

式中、()は芳香族炭化水素基又はヘテロ環幕を形成する 40 のに必要な非金属原子群を表す。Yは酸素原子または硫 黄原子を表す。d、e、f及びgはそれぞれ0又は1を 表す、Raは置換基を表す。hは0~4の整数を表す。 トが2~4の整数を表す場合にはRe は同じであっても よく異なっていてもよい。Xmは水素原子又は一Lu一 Ass を表す。 Xss はーLss ーAss 又は

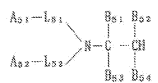
[(b4]

-N(Rc) - C(=Xn) - Rd, -SONRefRf), -N (Rg) SOr Rh, -SRi, -ORj又はヘテロ環を表す。Xn及びXnはそれぞれ酸素原子 または硫黄原子を表す。Ra、Rf、Ri及びRjはそ れぞれ水素原子、脂肪族基、芳香族基又はヘテロ環基を 表す。Rbはヒドロキシ墓、脂肪族基。芳香族基又はヘ テロ環基を表す。RC、RE及びRRはそれぞれ水素原 子、ヒドロキシ基、脂肪族基、芳香族基又はヘテロ環基 を表す。Rd及びRhはそれぞれ脂肪族基、芳香族基、 to ヘテロ環基又は一N(Rk)-Ri(Rk及びRiはR aと同義である。)を表す。Lo及びLoはそれぞれ順 筋族基。芳香族基、ヘテロ環基及び/又はそれらの組み 合わせから成る基を含む二価の連結基を表す。AniはC OOM、PO:M2、OM又はSO:Mを表す。Mは水素 原子又はカチオンを表す。一般式(11)

を表す。Xnは水素原子又は一Ln ーAnを表す。 Lu、Lu、Lu、Lu及びLuはそれぞれ一般式 (1) におけるLn と同義である。Wr は二価の連結基 を表す。An、An、An、An及びAnはそれぞれ水 素原子、COOM、POSMz, OM、SOSM (Mは水 素原子又はカチオンを表す。)、カルバモイル幕、アシ ルアミノ基、スルボンアミド基、スルファモイル基、ア ルコキシ基、アルキルチオ基又はアミノ基を要す。但 し、An ~An の少なくとも一つはCOOM、POIM 2 、OM、SO3Mを表し、またXmがーLss-Assの ときにAn が水素原子であることはない。一般式(IV)

式中、Gr 及びGr はそれぞれCOOM、POrMr、 OM、SO:M (Mは水素原子又はカチオンを表 す。)、メルカプト基、脂肪能基、芳香族基、ヘテロ環 基、アルキルチオ基、アミジノ基、グアニジノ基又はカ ルバモイル基を表す。 Lac、 La 及び La はそれぞれー 般式(1)における1.11と同義である。m及びnはそれ ぞれ0又は1を表す。Xa は水素原子、脂肪族基。芳香 族基又はヘテロ環基を表す。Mai は水素原子又はカチオ ンを表す。一般式(V)

ME61



式中、An 及びAn はそれぞれ一般式(I)におけるAn と同義である。Ln 及びLn はそれぞれ一般式(I)におけるLn と同義である。Bn、Bn、Bn、Bn 及びBn はそれぞれ水素原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、COOM、PO1M2、OM又はSO3M(Mは水素 10原子又はカチオンを表す。)を表す。但し、Bn ~Bn の少なくとも一つはCOOM、PO1M2、OM又はSO1Mを表す。

一般式(A)

RSOLSM

式中、Rは脂肪族基。芳香族基または複素環基を表し、 Mは水素原子またはカチオン基を表す。

【請求項2】 定着能を有する俗が前記一般式(A)で表される化合物の少なくとも一つと、下記一般式(B)で表される化合物の少なくとも一つを含有することを特 20 徴とする特許請求の範囲第1項記載のハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方法。

一般式(B)

R" SOEM"

式中。R1 は脂肪族基、芳香族基または複素環基を表し、M1 は水素原子またはカチオン基を表す。

【請求項3】 定着能を育する治がチオ競技イオンを含有し、さらに前記一般式(A)で表される化合物の少なくとも一つど、前記一般式(B)で表される化合物の少なくとも一つを含有することを特徴とする特許請求の範 30 囲第1項記載のハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方法。

【請求項4】 前記一般式(1)、(II)、(II)、(II)、(IV) または(V)で表される化合物の第二鉄環塩の少なくとも一つおよび前記一般式(A)の少なくとも一つの化合物を含有することを特徴とする写真用漂白定着組成物。

(発明の詳細な説明)

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はハロゲン化銀カラー写真 40 感光材料の処理方法および処理組成物に関するものであ り、更に詳しくは漂白カブリが少なくかつ脱銀性(特に 低補充化時)に優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料 の処理方法および処理組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】一般にハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理はカラー発色現像過程と銀除去過程からなる。銀 除去過程では、発色現像過程で生じた現像銀が酸化作用 を有する漂白剤により銀塩に酸化(漂白)され、さらに 未使用のハロゲン化銀とともに可溶性銀を形成する定着 ∞

剤によって感光層より除去される。(定着)

漂白と定着はそれぞれ独立した漂白工程と定着工程とし て行われる場合と、漂白定着工程として同時に行われる 場合とがある。これらの処理工程の詳細は、ジエームス 著「ザーセオリー オブーフォトグラフィックープロセ ス」第4版 (James, "The Theory of Photographic Pr ocess 4 th edition) (1977年) に記載されてい る。上記の処理工程は、自動現像機により行われるのが 一般的である。特に近年ではミニラボと呼ばれる小型の 自動現像機が店頭に設置され、顧客に対して迅速な処理 サービスが広まっている。こうした背景から、近年特に 処理工程の迅速化が強く要望されており、漂白工程、定 着工程あるいは漂白定着工程に関しても大幅な迅速化が 望まれている。更に、様々な場所で処理が行われるよう になったことで、処理廃液の問題が大きくなってきた。 漂白工程において従来から使用されてきたエチレンジア ミン四酢酸第二鉄錯塩は酸化力が弱いという根本的な欠 陥があり、漂白促進剤の使用等の改良が加えられてきた にもかかわらず、前記の迅速漂白という目標を達成する には至っていない。迅速な禁白を達成する漂白剤として は赤血塩、塩化鉄、臭素酸塩等が知られているものの、 赤血塩においては、環境保全上の問題から、塩化鉄にお いては金属腐食等の取扱上の不便さ等から、また臭素機 塩においては液の不安定性の問題から、広く使用するこ とができない。従って、取扱性が良く、廃液の排出上の 問題のない迅速な漂白を達成する漂白剤が望まれてい。 た。最近そうした条件を満たす漂白剤として、1、3-ジアミノブロバン四酢酸第二鉄鉛塩が開示されている。 しかしながら、この漂白剤を用いた場合は漂白に伴う漂 白カブリが生ずるため十分満足できるものではない。一 方、定着工程においても写真処理液の補充量を低減する ことが活発に検討されている。しかし、低補充化が進む につれてランニング疲労液中に蓄積する銀イオン。ハロ ゲンイオン(例えば沃素イオン、臭素イオン、塩素イオ ン) の層が増大し、それとともに定着進行が遅くなるこ とが大きな問題となっており、低補充化した際にも定着 遅れがない液組成が望まれている。この点を改良するた めに従来から定着浴にチオシアン酸イオン(例えばチオ シアン酸アンモニウム、チオシアン酸テトリウム)を添 加することが行われているが、定着遅れが十分に改良さ れなかったり、チオンアン酸イオンの環境への影響が懸 念されることから、良好な素材が望まれていた。この際 白剤と定着剤は迅速化の観点からカラー印画紙の処理等 では漂白定着浴として同一浴で使用されている。ここで 用いられる漂白剤は通常エチレンジアミン四酢緻第二鉄 錯塩である。近年迅速化をさらに進めるため、酸化力の もっと高い(酸化還元電位の高い) 1、3-ジアミノブ ロパン四階酸第二数錯塩のような酸化剤が漂白定着鉛中 で使われるようになってきた。しかし、漂白定着海中で も前述の漂白カブリが大きいことや、漂白定着浴化した

ためにチオ硫酸塩の酸化劣化がさらに大きくなるために 実用上十分とはいえない。この問題は、近年低補充化が 進むにつれて致命的な欠陥となってきた。従って、上記 問題点を解決する漂白剤と定着剤の開発およびそれを用 いた処理組成物、処理方法が強く望まれていた。

[00003]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の第1 の目的は脱錠性に優れた処理組成物及びこれによる処理 方法を提供することにある。本発明の第2の目的は、標 白カブリの少ない処理組成物及びこれによる処理方法を 提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】上記目的は以下の処理方法および処理組成物により達成された。

(1) 支持体上に少なくとも一層の感光性ハロゲン化 銀乳剤層を有するハロゲン化銀カラー写真感光材料を露 光後、現像処理する処理方法において、漂白能を有する 浴が下記一般式(1)、(10)、(11)、(1V)または (V)で表される化合物の第二鉄鎖塩の少なくとも一つ を含有し、定着能を有する浴が下記一般式(A)の少な くとも一つの化合物を含有することを特徴とするハロゲ ン化銀カラー写真感光材料の処理方法。一般式(1)

[0005]

【0008】式中、Anは一般式(I)におけるAnと 問義である。Lnは一般式(I)におけるLnと同義で 20 ある。Rn、Rn、Rn、Rn、Rn、Rn及びRnは、それぞれ水素原子、脂肪族基、芳香族基又はヘテロ環基を表す。Rn及びRnはそれぞれ水素原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アシル基、スルファモイル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、スルホニル基、スルフィニル基を表す。また RnとRnは連結して環を形成してもよい。a及びもは それぞれの又は1を表す。一般式(III)

[00009]

$$(R_{2})_{0} = ((R_{2})_{0} - (Y - L_{2})_{0})_{1} - A_{2}$$

$$(R_{2})_{0} = ((R_{2})_{0} - (Y - L_{2})_{0})_{1} - A_{2}$$

$$(R_{2})_{0} = ((R_{2})_{0} - (Y - L_{2})_{0})_{1} + ((R_{2})_{0} - (Y - L_{2})_{0})_{2}$$

【0010】式中、Qは芳香族炭化水素基又はヘテロ環 基を形成するのに必要な非金属原子群を表す。Yは機素 原子または硫黄原子を表す。d、e、「及びgはそれぞ ×× (化7) X-L₁₂-N (R₁₁

【0006】式中、Rn は水素原子、脂肪族基、芳香族 蒸又はヘテロ環基を表す。Xは一C(=Xi) −N(R a) -Rb, -N(Rc) - C(=Xu) - Rd, -S $O_2NRe(Rf)$, $-N(Rg)SO_2Rh$, -SR1、一〇R | 又はヘテロ環を表す。Xn 及びXn はそれ ぞれ酸素原子または硫黄原子を表す。Ra、Rf、Rf 及びR下はそれぞれ水素原子、脂肪族基、芳香族基又は ヘテロ環基を表す。Rトはヒドロキシ基。脂肪族基、芳 香族基又はヘテロ環基を表す。RC、Re及びRRはそ れぞれ水素原子。ヒドロキシ基、脂肪族基、芳香族基又 はヘテロ環基を表す。Rd及びRhはそれぞれ脂肪族 様、芳香族基、ヘテロ環幕又は-N(Rk)-RI(R k及びRlはRaと阿羲である。)を表す。しゃ及びし u はそれぞれ脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基及び/X はそれらの組み合わせから成る基を含む二価の連結基を 表す。AuはCOOM、POMで、OM又はSOMを 表す。Mは水素原子又はカチオンを表す。一般式(II) [0007]

れ0又は1を表す。Rm は置換基を表す。hは0~4の整数を表す。hが2~4の整数を表す場合にはRm は同じであってもよく異なっていてもよい。Xm は水素原子

又はーしゃーAnを表す。XnはーしゃーAn又は

[0011]

[1810]

$$-\mathbf{w}_{1}-\mathbf{N} \leq \mathbf{t}_{3,n}-\mathbf{A}_{3,n}$$

【0012】を表す。Xxx は水素原子又は一Lxx ーAxx を表す。Lxx、Lxx、Lxx、Lxx を表びLxx はそれぞれー40 般式(1)におけるLxx と関義である。Wx は二種の連結基を表す。Axx、Axx 人xx、Axx 及びAxx はそれぞれ水素原子、COOM、POx Mxx のM、SOxM(Mは水素原子又はカチオンを表す。)、カルバモイル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルファモイル基、アルコキン基、アルキルナオ基又はアミノ基を表す。但し、Axx ーAxx の少なくとも一つはCOOM、POx Mxx、OM、SOx Mを表し、またXxx がーLxx ーAxx のときにAxx が水素原子であることはない。一般式(IV)

[[0013]

(5)

MET 11

$$G_3 - (L_{41})_{\infty} - C - (L_{10})_{\infty} - M - L_{10} - G_2$$

【0014】式中、G: 及びG: はそれぞれCOOM、PO: M:、OM、SO: M (Mは水素原子又はカチオンを表す。)、メルカプト基、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基、アルキルチオ基、アミジノ基、グアニジノ基又 10はカルバモイル基を表す。Le: 人也及びLe: はそれぞれ一般式(1)におけるし:: と同義である。m及びnはそれぞれ0又は1を表す。X:: は水素原子、脂肪族基、芳香族基又はヘテロ環基を表す。M:: は水素原子又はカチオンを表す。一般式(V)

[0015]

[(K12]

【0016】式中、An 及びAn はそれぞれ一般式 (1) におけるAn と同義である。Ln 及びLn はそれ ぞれ一般式(1) におけるLn と同義である。Bn、B n 及びBn はそれぞれ水素原子、脂肪疾基、芳香 族基、ヘテロ環基、COOM、POnMa、OM又はS OnM(Mは水素原子又はカチオンを表す。)を表す。 但し、Bn ~ Bn の少なくとも一つはCOOM、POn Mn、OM又はSOnMを表す。

[0017]一般式(A)

RSO2 SM

式中、Rは脂肪族基、芳香族基または複素環幕を表し、 Mは水素原子またはカチオン基を表す。

【0018】(2) 定着能を有する浴が前記一般式 (A)で表される化合物の少なくとも一つと、下記一般 式(B)で表される化合物の少なくとも一つを含有することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のハロゲン 化銀カラー写真感光材料の処理方法。

一般式(B)

R'SONM'

式中、R'は脂肪族基、芳香族基または複素環基を表し、M'は水素原子またはカチオン基を表す。

【0019】(3) 定着能を有する浴が子オ疏酸イオンを含有し、さらに前記一般式(A)で表される化合物の少なくとも一つと、前記一般式(B)で表される化合物の少なくとも一つを含有することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方法。

(4) 前記一般式(I)、(II)、(III)、(IV)ま so 炭素数2~10、特に好ましくは炭素数2~8のアシル

8

たは (V) で表される化合物の第二鉄錦塩の少なくとも 一つおよび前記一般式 (A) の少なくとも一つの化合物 を含有することを特徴とする写真用漂白定着組成物。

【0020】本発明において、漂白能を有する俗として は漂白俗、漂白定着浴などを挙げることができる。定着 能を有する浴としては、定着浴、漂白定着浴などを挙げ ることができる。また、漂白能を有する浴と定着能を有 する浴とは別々の独立した浴であってもよいし、1つの 浴(例、漂白定着浴)となっていてもよい。

[0021] 次に、一般式(1)で表される化合物につ いて以下に詳細に説明する。一般式(1)において Ruy Ra, Rb, Rc, Rd, Re, Rf, Rg, R h、RA、RA、RA及びRAで表される脂肪族基とし ては、直鎖、分岐または環状のアルキル基(好ましくは 炭素数1~12、より好ましくは炭素数1~6。特に好 ましくは炭素数1~3)、アルケニル基(好ましくは炭 素数2~12、より好ましくは炭素数2~6、特に好ま しくは炭素数2~4)、アルキニル基(好ましくは炭素 数2~12、より好ましくは炭素数2~6、特に好まし zo くは炭素数2~4)が挙げられ、好ましくはアルキル基 であり、より好ましくは鎖状のアルギル基である。脂肪 族墓の例としては、メチル墓、エチル墓、ロープロピル 基。180一プロビル基、シクロヘキシル基、ペンジル 基、アリル基等が挙げられる。これら脂肪族基は置換基 を有してもよく、置換器としては、例えばアルキル基 《好ましくは炭素数1~12、より好ましくは炭素数1 ~6、特に好ましくは炭素数1~3のアルキル基であ り、例えばメチル基、エチル基などが挙げられる。)、 アラルキル基 (好ましくは炭素数7~12、より好まし くは炭素数7~10、特に好ましくは炭素数7または8 のアラルキル基であり、例えばフェニルメチル基、フェ ニルエチル基などが挙げられる。)、アルケニル幕(好 ましくは炭素数2~8、より好ましくは炭素数2~6、 特に好ましくは炭素数2~4のアルケニル基であり、例 えばアリルなどが挙げられる。)、アルキニル墓(好ま しくは炭素数2~8、より好ましくは炭素数2~6、特 に好ましくは炭素数2~4のアルキニル基であり、例え ばプロパルギル基などが挙げられる。)、アリール基 (好ましくは炭素数6~12、より好ましくは炭素6~ 10、特に好ましくは炭素数6~8のアリール基であ り、例えばフェニル基、pーヌチルフェニル基などが挙 げられる。)、アルコキシ蟇(好ましくは炭素数1~ 8、より好ましくは炭素数1~6、特に好ましくは炭素 数1~4のアルコキシ基であり、例えばメトキシ基。エ トキシ基などが挙げられる。)。アリールオキシ基(好 ましくは炭素数6~12、より好ましくは炭素数6~1 の、特に好ましくは炭素数6~8のアリールオキシ基で あり、例えばフェニルオキシ基などが挙げられる。)。 アシル基(好ましくは炭素数2~12、より好ましくは

基であり、例えばアセチル基、ペンゾイル基などが挙げ られる。)。アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素 数2~12、より好ましくは炭素数2~10、特に好ま しくは炭素数2~8のアルコキシカルポニル基であり、 例えばメトキシカルボニル基などが挙げられる。)、ア リールオキシカルボニル器(好ましくは炭素数7~1 3、より好ましくは炭素数7~11、特に好ましくは炭 素数7~9のアリールオキシカルボニル基であり、例え ばフェニルオキシカルボニル基などが挙げられる。)、 アシルオキシ基(好ましくは炭素数2~12、より好ま しくは炭素数2~10、特に好ましくは炭素数2~8の アシルオキシ基であり、例えばアセトキシ基などが挙げ られる。)、アシルアミノ墓(好ましくは炭素数2~1 0、より好ましくは炭素2~6、特に好ましくは炭素数 2~4のアシルアミノ基であり、例えばアセチルアミノ 基などが挙げられる。)、スルホニルアミノ基(好まし くは炭素数1~10、より好ましくは炭素1~6、特に 好ましくは炭素数1~4のスルホニルアミノ基であり、 例えばメタンスルホニルアミノ基などが挙げられ る。)、ウレイド基(好ましくは炭素数1~10、より 好ましくは炭素1~6、特に好ましくは炭素数1~4の ウレイド基であり、例えばウレイド基、メチルウレイド 基などが挙げられる。)、アルコキシカルボニルアミノ 基(好ましくは炭素数2~10、より好ましくは炭素2 ~6、特に好ましくは炭素数2~4のアルコキシカルボ ニルアミノ基であり、例えばメトキシカルボニルアミノ 基などが挙げられる。)、アリールオキシカルボニルア ミノ藩(好ましくは炭素数7~14。より好ましくは炭 業7~12、特に好ましては炭素数7~8のアリールオ キシカルボニルアミノ基であり、例えばフェノキシカル 20 ボニルアミノ基などが挙げられる。)。スルファモイル 差(好ましくは炭素数0~10、より好ましくは炭素0 ~6、特に好ましくは炭素数0~4のスルファモイル基 であり、例えばスルファモイル基、メチルスルファモイ ル基などが挙げられる。)、カルバモイル基(好ましく は炭素数1~10、より好ましくは炭素1~6、特に好 ましくは炭素数1~4のカルバモイル基であり、例えば カルバモイル基、メチルカルバモイル基などが挙げられ る。)、アルキルチオ基(好ましくは炭素数1~8。よ り好ましくは炭素数1~6、特に好ましくは炭素数1~ 4のアルキルチオ基であり、例えばメチルチオ基。、カ ルボキシメチルチオ基などが挙げられる。)、アリール チオ基(好ましくは炭素数5~12、より好ましくは炭 素数6~10、特に好ましくは炭素数6~8のアリール オキシ基であり、例えばフェニルチオ基などが挙げられ る。)、スルボニル基(好ましくは炭素数1~8、より 好ましくは炭素数1~6、特に好ましくは炭素数1~4 のスルホニル様であり。例えばメタンスルホニル基など が挙げられる。)、スルフィニル基(好ましくは炭素数 1~8、より好ましくは炭素数1~6、特に好ましくは ※

炭素数1~4のスルフィニル基であり、例えばメタンス ルフィニル基などが挙げられる。)、ヒドロキシ基、ハ ロゲン原子(例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、 ヨウ素原子)、シアノ基、スルホ基、カルボキシル基。 ホスホノ基、ニトロ基、ヒドロキサム酸基、ヘテロ環基 (例えばイミダゾリル、ピリジル) などが挙げられる。 これらの関換基は更に関模されてもよい。また、関模基 が二つ以上ある場合は、同じでも異なってもよい。幽揆 基として好ましくは、アルキル基、アルコキシ基、アシ 心葉、アルコキシカルボニル幕、アシルオキシ墓、アシ ルアミノ基。スルホニルアミノ基、スルファモイル基。 カルバモイル様、アルキルチオ様、ヒドロキシ絲、ハロ ゲン原子、シアノ籍、スルホ基、カルボキシル基。ニト 口基。ヒドロキサム酸基、ヘテロ環基であり、より好ま しくは、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アルコ キシカルボニル基、アシルオキシ基、アジルアミノ基、 スルホエルアミノ基。スルファモイル基。カルバモイル 基、アルキルチオ基、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、シ アノ基、カルボキシル基、ヘテロ環基であり、特に好ま しくはアルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシルア ミノ基、スルホニルアミノ基、アルキルチオ基、ヒドロ キシ麓、ハロゲン原子、カルボキシル揺、ハテロ環基で ある。Ray Ray Rby Rcy Rd, Rey Rf, R g、Rh、Ri、Ri、Ri、Rk及びRlで表される芳香族 基は、芳香族炭化水素基(アリール基)を表し、単環ま たは二環でもよく、好ましくは、炭素数6~20であ り、より好ましくは炭素数6~10であり、特に好まし ては炭素数6~8である。アリール基としては例えばフ 玉二ル基、ナフチル基などが挙げられ、フェニル基が特 に好ましい。このアリール基は置換基を有していてもよ く、圏換基としては、例えばRπなどで表される脂肪族 基が有してもよい置換基として挙げたものが適用でき Za Rus, Ras, Rbs, Rcs, Rds, Res, Rfs, R g、Rh、Ri、Rj、Rk及びRiで表されるペテロ 環基は、窒素原子、酸素原子または硫黄原子のうち少な くとも一つを含む3~10員のヘテロ基であり、飽和で あっても不飽和であってもよく、またこれらは単環であ っても、更に他の芳香環もしくはヘテロ環と総合環を形 成して毛よい。ヘテロ環としては、好ましくは5~6員 の不飽和ヘテロ環であり、より好ましくはヘテロ原子が 窒素原子である5~6員の芳香族へテロ環基である。へ テロ環としては、好ましくはピリジン、ピラジン、ピリ ミジン、ピリダジン、チオフェン、ピロール、イミダゾ ール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、インド ール、トリアゾール、チアジアゾール。オキサジアゾー ル、テトラゾール、アザインデンであり、より好ましく はビリジン。イミダワール、ピラゾール、チアゾール、 オギサゾール。インドール、トリアゾール、チアジアゾ ール、オキサジアゾール、テトラゾール、アザインデン であり、特に好ましくは、ピリジン、イミダゾール、ビ

ラゾールである。これらヘテロ環基は遺換馬を有してもよく、個換基としては、例えばRnなどで表される脂肪族基が有してもよい個換基として挙げたものが適用できる。また、RaとRb、RcとRd、ReとRf、RgとRh、RkとRlはそれぞれ連結して環を形成してもよい。しn及びしnで表される二価の連結基としては、炭素数1ないし10の鏡状、分岐又は環状のアルキレン基(好ましくは炭素数1ないし4、特に好ましくは炭素数1又は2のアルキレン基)、炭素数6ないし18のアリーレン基(好ましくは炭素数6ないし12、より好ましくは炭素数6ないしまのアリーレン基(好ましくは炭素数6ないしまのアリーレン基)、炭素数7ないし17のアラルキレン基(好ましく一て8g)、炭素数7ないし17のアラルキレン基(好ましく一て8g)、一て8g)。

は炭素数7ないし13、より好ましくは炭素数7ないし
11、特に好ましくは炭素数7ないし9のアラルキレン
基)、一〇一、一S一、一〇〇一、一NR。一(R。は
水素原子、脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基又はヒドロ
キシ基)、一S〇。一とアルキレン基又はアリーレン基
の組み合わせから成る基が好ましい。更に可能な場合に
はこれらの組み合わせでもよい。また、これらの三価の
連結基は置換基を有してもよく置換基として例えば、R
ロの質換基として挙げたものが適用できる。しn、しn
の好ましい具体例として以下のものが挙げられ、特にメ
チレン基、エチレン基が好ましい。

[6022] [#13]

$$- CH_2 CHCH_2 NH - CH_2 - Q CO_2 H \\ - CH_2 - Q CH_2 - Q CH_2 - NH - CH_2 - Q \\ - CH_2 - NH - CH_2 - Q CH_2 - NH - CH_2 - Q \\ - CH_2 CH - NH - CH_2 - Q CH_2 - Q CH_2 - NH - CH_2 - Q \\ - CH_2 CH_2 - NH - CH_2 - Q CH_2$$

【0023】Aii はCOOM、PO:Me、OM又はS O:M (Mは水素原子又はカチオンを表す。)を表し、 好ましくはCOOM、PO:Me、OMであり、より好

ましくはCOOM、POsMz であり、特に好ましくは COOMである。Mで表されるカチオンは、有機又は無 so 機のカチオンのいずれでもよく、例えばアルカリ金属

(リチウム、ナトリウム、カリウム、など)、アンモニ ウム (アンモニウム、テトラエチルアンモニウムな と)、ピリジニウムなどが挙げられる。更に、Rn. X、Lo、Loは可能な場合には連結して環を形成して もよい。一般式(1)で表される化合物のうち、好まし 一般式 (VI)

くは下記一般式 (VI) 、 (VII) 、 (VIII) 又は (IX) で表 される化合物である。

[0024] [(14]

$$R_{8.1} - NHCO - L_{1.2} - N < L_{8.1} - COOM_{8.2}$$

$$L_{1.1} - COOM_{8.2}$$

一般式 (VII)

一般式(VIII)
$$\chi_{s,1} - L_{1,s} - N < \frac{L_{s,1} - C00M_{s,1}}{L_{1,1} - C00M_{s,2}}$$

一般式 (11)

と開義である。La、Ln、Ln、Ln、Ln、Ln、La、 Lan、Las 及びLas は一般式(1) におけるLin と開義である。Mei 、Mei 、Mei 、Mei 、Mei 、Mei 、Mei 、 Mai 及びMaz は一般式(1)におけるMと問義である。 Ro は一般式(1)におけるRbと同義であり、好まし くは炭素数6~12の芳香族基であり、より好ましくは 炭素数6~10の芳香族基であり、特に好ましくは炭素 数6~8の芳香族基である。Rn、Rn、Rn及びRu は一般式(1)におけるRaと商義であり、好ましくは 水素原子、アルキル基(好ましくは炭素数1~6、より か

【0025】式中、Ln Ln は一般式(1)のそれら 40 好ましくは炭素数1~4、特に好ましくは炭素数1又は 2のアルキル基)である。Xai、Xai 及びXai はヘテロ 環幕を表し、好ましくは5~6員の不飽和ヘテロ草であ り、より好ましくはヘテロ原子が窒素原子である5~6 買の芳香族へテロ環基であり、特に好ましては置換また は無置機のピリジン、イミダゾールである。Wn 及びW s. はそれぞれアルキレン基及び/又はアリーレン基を含 む二価の連結基を表す。二価の連結基としては、好まし くは炭素数2ないし8のアルキレン基。炭素数6ないし 10のアリーレン基、炭素数7ないし10のアラルキレ - ン基、炭素数5~10のシクロアルカン基、ヘテロ環

基。一(W'-O-)a; -W'-、-(W'-S-)a; -W'-(W'-S-)a; -W'-(W', W' はアルキレン基、アリーレン基、アラルキレン基又はヘテロ環基を表す。a; は1、2又は3を表す。)、-W'-N(D)-W'-(Dは水素、炭化水素、-La-COOMai、-La-PO: Mai Mai、-La-OH、-La-SO: Mai (Laは炭素数1ないし8のアルキレン基、炭素数6ないし10のアリーレン基、炭素数7ないし10のアラルキレン基フはヘモロ際質をます。

原子又はカチオンを表す。)が挙げられ、更にこれらの 組み合わせでもよい。これらの三師の連結基は置換基を 有していてもよく、置換基としては例えば一般式(1) における R n の置換基として挙げたものが適用できる。 Wn、Wn の具体例として例えば以下のものが挙げられる。

【0027】次に、一般式 (II) で表される化合物につ so いて以下に詳細に説明する。Rn、Rn、Rn、Rn、Rn、Rn、

Rn、Rn、Rn、Rn及びRnで表される脂肪酸基、 芳香族基。ヘテロ環基は一般式(I)におけるそれらと 調義である。Rn及びRnで表されるアシル基、スルフ アモイル基。カルバモイル基、アルコキシカルボニル 基、アリールオキシカルボニル基、スルホニル基および スルフィニル基は炭素数1ないし12のものが好まし く、より好ましくは炭素数1ないし8であり。特に好ま しくは炭素数1ないし6である。Rn、Rn、Rn、R コとしては水素原子が好ましい。また、RnとRnはシ 一般式(X) ス位にあることが好ましい。更に、RaとRaは連結して環を形成してもよい。a及びbは0又は1を表し、好ましくはa及びbのうち少なくとも一方が1であり、より好ましくはa、bとも1である。一般式(II)で表される化合物のうち、好ましくは下記一般式(X)で表される化合物である。

[0058]

M8161

成される環として、好ましくはベンゼン、ナフタレン、 ビリジン、イミダゾール、ピラジン、ピリミジン、キノ リン、キノキサリンであり、より好ましくはベンゼン、 イミダゾールである。Qで形成される環は置換基を有し ていてもよく、置換基としては例えば一般式(1)のR nの置換基として挙げたものが適用できる。一般式(1) で表される化合物のうち、更に好ましくは下記一般 式(XI)で表される化合物である。

[0030] [(E17]

(0031) Rt. An. La. Ra. Ru. Ra. R 20、 a及びわは一般式 (II) のそれらと同義である。 L m 、Lin 及びLin はそれぞれLin と同義であり、 Am、 Am 及びAm はそれぞれAmと開義であ り、Zは一般式(X)のZと同義である。次に、一般式 (111) で表される化合物について以下に詳細に説明す る。〇は芳香族炭化水素基又はヘテロ環基を形成するの に必要な非金國原子群を表す。〇で形成される芳香族版 40 化水素基としては、炭素数5~20のものが好ましく。 より好ましくは農業数5~12、特に好ましくは6~1 0であり、単環であっても更に芳香環やヘテロ環と縮環 していてもよいが、単環又は二環のものが好ました。Q で形成される芳香族炭化水素基としては、例えばフェニ ル基(二価の場合にはフェニレン基)。ナフチル基(二 価の場合にはナフチレン基)等が挙げられる。〇で形成 されるヘテロ環基は、飽和であっても不飽和であっても よく。またこれらは単環であっても、更に他の芳香環も しくはヘテロ環と総合環を形成してもよい。ヘテロ環と 50

しては、好ましくは5~6員の単環の不飽和ヘテロ環で あり、より好ましくはヘテロ原子が窒素原子である5~ 6員の芳香族へテロ環幕である。ヘテロ環としては、好 ましくはピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジ ン、チオフェン。ビロール、イミダゾール、ビラゾー ル、チアゾール、オキサゾール、インドールであり、よ り好ましくはビリジン、イミダゾール、ビラゾール、チ アゾール、オキサゾール、インドールであり、特に好変 しくは、ビリジン、イミダゾール、ピラゾールである。 これらヘテロ環幕は脳機器を有してもよく、脳機器とし ては、例えば一般式(1)におけるRnなどで表される 脂肪族基が有してもよい脳嫌基として挙げたものが適用 できる。Qはフェニレン基を形成する場合が特に好まし い。Yは酸素原子又は硫黄原子を表し、好ましくは酸素 原子である。d、e、f及びgはそれぞれの又は1を表 し、好ましくはりである。ドルは置換基を表し、置換基 としては一般式(1)におけるR口で表される服換基が 『適用できる。 hは 0~4の整数を表し、好ましくは 0~

3、より好ましくは0~2、特に好ましくは0又は1で ある。 bが2~4の整数の時、 Ra は同一又は互いに異 なっていてもよい。XaiとしてはーLarーAnが好まし い。Xm としては一Lm 一Am が好ましい。Am、 An 、An 、An 及びAn はそれぞれ水素原子、COO M. POyMa、OM、SO3M(Mは水素原子又はカチ オンを表す。)、カルバモイル墓、アシルアミノ墓、ス ルホンアミド基、スルファモイル基、アルコキシ基、ア ルキルチオ基又はアミノ基を表す。但し、Asi ~Asi の 少なくとも一つはCOOM、PO3M2、OM、SO3M を表し、またXn がーLn ーAn のときにAn が水素原 子であることはない。An ~An で表されるカルバモイ ル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルファモ イル基、アルコキシ基、アルキルチオ基及びアミノ基は おけるRinの関換基として挙げたものが適用できる。A 31~435のカルバモイル糕。スルファモイル籍として は、無臓換のものやアルキル基。アリール基、ヘテロ環 で置換されたものが好ましく。置換基を有する場合、炭 素数1~10のものが好ましく、より好ましくは炭素数 1~6、特に好ましくは炭素数1~4のものである。例 えば、カルバモイル暴としては、カルバモイル、Nーメ チルカルバモイル、N、Nージメチルカルバモイル、N (4-スルフェニル)カルパモイル等を挙げることが できる。スルファモイル基としては、スルファモイル、 Nーメチルスルファモイル等を挙げることができる。A 3) ~ A 35 のアシルアミノ基としては、無置換のアルキル アシルアミノ基や個機基(好ましくは、カルボキシ基、 ヒドロキシ盆、バロゲン原子)で置換されたアルキルア シルアミノ基が好まして、より好ましくは炭素数1~1 一般式(XII)

り、更に好ましくは炭素数1~6。特に好ましくは炭素 数1~3のものである。アシルアミノ基としては、アセ チルアミノ、ベンゾイルアミノ、モーブタンアミド。ト リフルオロアセチルアミノ等が挙げられる。 Ast ー Ast のスルホンアミド基としては、無讚換のアルキルスルホ ンアミド基や関換基(好ましくは、カルボキシ基、ヒド ロキシ墓、バロゲン原子)で置換されたアルキルスルボ ンアミド基が好ましく、より好ましくは炭素数1~1 0、更に好ましくは炭素数1~6、特に好ましくは炭素 数1~3のものである。アルキルスルホンアミド基とし ては、メタンスルホンアミド、トリフルオロメタンスル ホンアミド等が挙げられる。 Ast ~ Ast のアミノ結とし ては、無置機のアミノ基、無置機のアルキルアミノ基又 は置換基(好ましくは、カルボキシ基、ヒドロキシ基、 ホスホノ基、スルホ基)で置換されたアルキルアミノ基 が好ましく、より好ましくは炭素数1~10。 更に好ま しくは炭素数1~6、特に好ましくは炭素数1~3のも のである。アミノ暴としては、アミノ暴、メチルアミノ 基、ジメチルアミノ基、カルボキシメチルアミノ基等が 一挙げられる。Ast ~Ast としては、COOM、POtM i、OM、SOiMが好ましく、より好ましくはCOO M、PO:M2であり、特に好ましくはCOOMであ る。Lin Lin Lu 及びLin はそれぞれ一般式 (1) におけるしii と同義である。Wi で表される二価 の連結基は、一般式(VII) におけるWn と同義である。 一般式(111) で表される化合物のうち、好ましくは下記 一般式 (XII)又は (XIII) で表される化合物である。

[0032] [他18]

Los - Aos

一般式 (XIII)

$$(R_{31})_{a}$$
 \longrightarrow $N-W_{b}-N$ \longrightarrow $L_{34}-A_{34}$ $A_{42}-L_{42}$

【0033】式中、Am ~Am 、Lm ~Lm 、Wm 、Rm 及び自は、一般式(HI) におけるそれらと回義である。一般式(HI) で表される化合物のうち。より好まし

(は下記一般式 (XIV)で表される化合物である。(0034)(化19)

【0035】式中、L22、L24、L24、N1、R26及び hは、一般式(11)におけるそれらと問義である。Mは 水素原子又はカチオンを表し、同一又は互いに異なっていてもよい。次に、一般式(IV)で表される化合物について以下に詳細に説明する。G1及びG2はそれぞれCOM、PO2M1、OM、SO2M(Mは水素原子又はカチオンを表す。)、メルカプト基、脂肪族基、芳香族基、パテロ環基、アルキルチオ基、アミジノ基、グアニジノ基又はカルバモイル基を表す。G1及びG2で表される脂肪族基、芳香族基、ペテロ環基はそれぞれ一般式(1)におけるR11で表される脂肪族基、芳香族基、ペテロ環基と同義である。G1及びG2で表されるアルキルチオ基、カルバモイル基は一般式(1)におけるR11で表される脂肪族基、芳香族基、ペテロ環基と同義である。G1及びG2で表されるアルキルチオ基、カルバモイル基は一般式(1)におけるR11が有してもよい間換基として挙げたアルキルチオ基、カルバモイル基は一般式(1)におけるR11が有してもよい間換基として挙げたアルキルチオ基、カルの一般式(14)

ルバモイル基と阿義である。La、La及びLaはそれぞれ一般式(I)におけるLaと阿義である。m及びnはそれぞれり又は1を表す。mとして好ましくは1である。nとして好ましくは1である。nとして好ましくは0である。Xaは水素原子、脂肪族基、芳香族基又はヘテロ環基を表し、Xaで表される脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基は一般式(I)におけるRaで表される脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基と阿義である。Xaとしては水素原子がより好ましい。一般式(IV)で表される化合物のうち、好ましくは下記一般式(XV)で表される化合物である。Maは水素原子又はカチオンを表わす。

22

[0038]

【0037】式中、G:、Lu、Lu、Lu、Xu、M n、m及びnは一般式(1)におけるそれらと同義である。Min は水素原子又はカチオンを表す。一般式(1 V)で表される化合物のうち、より好ましくは下記一般 30 一般式(XVI) 式 (XVI)又は (XVII) で表される化合物である。 【0038】 【化21】

一般式 (WII)

【0039】式中、La、Ma、Xa、mは一般式(I a と問金 V) におけるそれらと问義である。Lan 、Lan は一 である。 般式(IV)におけるLa と問義である。Man 、 る。一般 Man 、Man 、Man 、Man は一般式(IV)におけ くは下部 るMan と問義である。Xan は一般式(IV)における X so である。

n と同義である。m' は一般式 (IV) におけるmと同義 である。Wun は一般式 (VII) におけるWn と同義であ る。一般式 (IV) で表される化合物のうち、特に好まし くは下記一般式 (IVIII) 又は (XIX) で表される化合物 である

[0040]

一般式 (11711)

(4553)

一般式 (111)

【0041】式中。Lu、Mu、mは一般式(IV)にお けるそれらと同義である。List 、List は一般式(L V) におけるしer と回義である。Man 、Man 、Man in 、Min 、Min は一般式 (IV) におけるMin と同 義である。m'は一般式(IV)におけるmと同義であ る。Wise は一般式(VII) におけるWri と同義である。 次に、一般式(V)で表される化合物について以下に詳 細に説明する。式中、Asi 及びAsz はそれぞれ一般式 (1) におけるAu と開義である。Lu 及びLu はそれ ぞれ一般式(1)におけるLo と同義である。Boo、B n、Ba及びBaはそれぞれ水素原子、脂肪族基、芳香 族墓、ヘテロ環幕、COOM、PO:M2 、OM又はS O:M(Mは水素原子又はカチオンを表す。)を表す。 但し、Ba~Baの少なくとも一つはCOOM、POx Mo 、OM又はSOsMを表す。Bot~Botで表される 脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基は一般式(1)におけ 30 チオンを表す。一般式(V)で表される化合物のうち、 るR川で表される脂肪族基、芳香族基、ヘテロ環基と同 義である。Bu~Buのうち少なくとも一つはCOO M、P O_3M_2 、O M であることが好ましく。より好ま しくはCOOM、POSM2であり、特に好ましくはC OOMである。一般式(V)で表される化合物のうち、 好ましくは下記一般式 (XX) で表される化合物である。

[0042]

(HE231 --般式 (XX)

-WX (XXII)

[0043] 式中、Lo. La. Bo~Boは一般式 (V) におけるそれらと同義である。Mem 、Mem は 水素原子又はカチオンを表す。一般式(V)で表される 化合物のうち、より好ましくは下配一般式 (8XI)で表さ れる化合物である。

20 [0044] 116241 一般式(III)

[0045] 式中、Bs~Baは一般式(V) における それらと同義である。Man 、Man は水素原子又はカ より好ましくは下記一般式 (XXII) で表される化合物で శున్న

[0046] [(E25]

【0.0.4.7】式中、 $B_{55} \sim B_{55}$ は一般式 (V) における それらと同義である。 M_{225} 、 M_{225} 、 M_{225} は水素原子又はカチオンを表す。一般式 (1) 、 (10) 、 (11) 、 (1V) 、 (V) で表される化合物の代表例を以下 に示すが、これらに限定されるものではない。

 [0049] [4527]

I=2. CH₂CO₂I CH_2CO_2I

1 - 4.

HD₂C - CD - NHCOCH₂N CH₂CO₂H

CH₂CO₂H

I - 5. C0,8 C0,8 C0,8 C0,8 C0,8 C0,8

1-6. HD,CCH2 NCH2CH3N CH2CO3H H2NCOCH3

 $\begin{array}{c} 1-7. \\ \text{HO}_2\text{CCH}_2 \\ \text{CH}_3\text{NHCOCH}_2 \end{array} \\ \text{NCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{N} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CONHCH}_3 \end{array} \\ \end{array}$

49

- 22

$$I=9\,. \\ CH_2SO_2NHCH_2CH_2N < CH_2CO_2H$$

$$1-11. \\ \text{HO}_2\text{CCH}_2\text{SCH}_2\text{CH}_2\text{N} \overset{\text{CH}_2\text{CO}_2\text{H}}{\text{CH}_2\text{CO}_2\text{H}}$$

[0050]

11-1.

11-2.

11-3.

14,-4,

[0051]

(4E29]

[0052] ME30]

[0053]

38

[0054] [Mc32]

111-18.

111-19.

111 - 20.

[0055]

Mt331

- 39

W-1,

W-2.

HO'C CH' CHNHCHCO'H

W-3.

HO.CCH.CHNHCHCH.CO.H

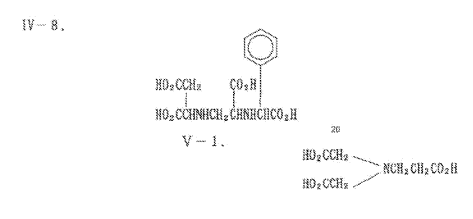
IV-4.

HO₂CCH₂CO₂H HO₂CCHNHCH₂CH₂NHCHCO₂H

IV-5.

HO2CCH2 CH2CO2H HO2CCHNHCH2CH3CH2NHCHCO2H

[0056] [(£34]



V = 4.
$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{COH}_2 \\ \text{HO}_2 \text{CCH}_2 \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CO}_2 \text{H} \\ \text{NCHCO}_2 \text{H} \end{array}$$

60号、同4-221361号、同4-247067号、同4-247073号。同4-288060号、同5-66527号、同5-113631号、同5-158195号、同5-165176号、同5-173312号、同5-239003号、同5-303186号、米調特許第5118927号、同5217855号、同5250401号、同5250402号、同5254444号、同5256531号等の記載の合成法で合成できる。

【0059】本発明の金属キレート化合物は処理被1リットル当り、0.05~1モル含有することで漂白液あるいは漂白定着液の漂白剤として有効である。また、定着液や発色現像と脱鍵工程の間の中間浴に少量含有させてもよい。本発明の金属キレート化合物は漂白能を有する処理液に上述のように処理液1リットル当り0.1~0.5~1モル含有することが有効であり、処理液1リットル当り0.1~0.5モル含有することが更に好ましい。

【0061】一般式(A)及び(B)中、RまたはR'で表される芳香族基は好ましくは、炭素数6~30のものであって、特に炭素数6~20の単環または縮環のアリール基であり、例えばフェニル基、ナフチル基等である。

【0062】一般式(A)及び(B)中、RまたはR'で表される複素環基は、窒素原子、酸素原子および硫質原子のうち少なくとも一つを含む3~10負環の飽和もしくは不飽和の複素環基である。これらは単環状であってもよいし、さらに他の芳香環と総合環を形成してもよい、複素環基としては、好ましくは5~6負類の芳香族複素環基であり、例えばビリジル基、イミダゾリル基、キノリル基、ベンズイミダゾリル基ビリミジル基、ビラソル基、インキノリニル基、チアゾリル基、チエニル基、フリル基、インキノリニル基、チアゾリル基等である。

【0053】また、一般式(A)及び(B)中、RまたはR'で表される各基は置換されていてもよい。置換基としては以下のものが挙げられる。

【0084】ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等)。アルキル基(例えば、メチル基、

エチル墓、ロープロピル墓、イソプロピル墓、モーブチ ル基、nーオクチル基。シクロペンチル基、シクロハキ シル基等)。 アルケニル基(例えば、アリル基、2~ プテニル基、3ーペンテニル基等)、アルキニル基(例 えば、プロバルギル基、3一ペンチニル基等)。アラル キル基(例えば、ペンジル基、フェネチル基等)、アリ ール基(例えば、フェニル基、ナフチル基、4ーメチル フェニル基等)。ペテロ環幕(例えば、ピリジル基、フ リル基、イミダゾリル基、ピペリジル基、モルホリノ基 - 等)、アルコキシ基(例えば、メトキシ基。エトキシ 基、プトキシ基等)、アリールオキシ基(例えば、フェ ノキシ基、2ーナフチルオキシ基等)。アミノ基(例え ば、無讚換アミノ慈、ジメチルアミノ慈、エチルアミノ 基、アニリノ暴等)、アシルアミノ基(例えば、アセチ ルアミノ糕、ベンジイルアミノ基等)、ウレイド蒸(例 えば、無置換ウレイド幕、N-メチルウレイド基、N-フェニルウレイド基等)。ウレタン基(例えば、メトキ シカルボニルアミノ基、フェノキシカルボニルアミノ基 等〉、スルホニルアミノ墓(例えば、メチルスルポニル アミノ基、フェニルスルホニルアミノ基等)、スルファ モイル基(例えば、無菌換スルファモイル基、N、N… ジメチルスルファモイル基、Nーフェニルスルファモイ ル基等)、カルバモイル基(例えば、無面換カルバモイ ル墓、N、Nージエチルカルバモイル墓。Nーフェニル カルバモイル基等)、スルホニル基(例えば、メシル 基。トシル基等)。スルフィニル基(例えば、メチルス ルフィニル基、フェニルスルフィニル基等)、アルキル オキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル基、 エトキシカルボニル基等)。アリールオキシカルボニル - 菰(例えば、フェノキシカルボニル基等)、アシル基 《倒えば、アセチル基。ペンヴィル墓、ホルミル墓、ビ パロイル基等)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ **基、ベンゾイルオキシ基等)、リン酸アミド基(例え** ば、N、Nージエチルリン酸アミド基等)、アルキルチ 才基(例えば、メチルチオ基、エチルチオ基等)、アリ 一ルチオ基(例えば、フェニルチオ基等)、シアノ基、 スル赤葉、カルボキシ葉、ヒドロキシ箒、メルカプト 基、ホス赤ノ基、ニトロ基、スルフィノ基、アンモニオ 基(例えばトリメチルアンモニオ基等)、ホスホニオ 「様、ヒドラジノ基等である。これらの基はさらに個換さ れていてもよい。また関換基が二つ以上あるときは同じ でも異なっていてもよい。

【0065】一般式(A)及び(B)中、MまたはM*で表されるカチオン基としてはアルカリ金属イオン(例えば、ナトリウムイオン、カリウムイオン、リチウムイオン、セシウムイオン)、アルカリ主類金属イオン(例えば、カルシウムイオン、マグネシウムイオン)、アンモニウム基(例えば、無置換アンモニウム基、メチルアンモニウム基、トリメチルアンモニウム基、テトラメチルアンモニウム基、デトラメチルアンモニウム基、ジメチルベンジルアンモニウム

基)、グアニジニウム基等があげられる。

【0066】一般式(A)において好ましくは、Rは順 肪族基、芳香族基、複素環基であり、Mは水素原子、ア ルカリ金属イオンまたはアンモニウム基を表す。一般式 (A) においてより好ましくは、Rは炭素数1~6の脂 肪族基を表し、Mはナトリウムイオン、カリウムイオン または無関換アンモニウム基を表す。一般式(A)にお いて最も好ましくは、Rは炭素数1~6のアルキル基を 表し、Mはナトリウムイオン。カリウムイオンまたは無 置換アンモニウム基を表す。

【0067】一般式(B) において好ましくは、R' は 脂肪族基、芳香族基であり、M'は水素原子、アルカリ 金属イオンまたはアンモニウム基を表す。一般式(B) においてより好ましくは、R' は炭素数1~6の脂肪族 基、炭素数6~12の芳香族基を表し、M はナトリウ ムイオン、カリウムイオンまたは無置換アンモニウム基 を表す。一般式(B)において最も好ましくは、R'は 炭素数1~6のアルキル結またはカルボキシ基、スルホ 基、ヒドロキシ基、アミノ基の少なくとも一つで間換さ れた炭素数6~10のアリール基を表し、M'はナトリ 28 ウムイオン、カリウムイオンまたは無闇換アンモニウム 基を表す。

【0068】以下に本発明の一般式(A)及び(B)の 化合物の具体例を示すが、本発明の化合物はこれに限定 されるものではない。

[0069] ME361

		46
	A-1	CH.SO.SNH.
	A-2	CH _a SO ₂ SNa
	A-3	CH ₂ SO ₂ SK
ō.	A-4	C2865025NH4
	A - 5	C ₂ H ₂ SO ₂ SN8
	A = 6	HaNCHaCHaSOaSNN
26	A 7	HOCH: CH: SO: SNa
	A-8	HOOCCH2CH2SO2SNa
	A 9	H.NOOCCH:CH:SO:SNE
	A-10	FsCSOzSNH4

【他37】

[0070]

		V /		caman or or re-
A-11	47 NaSSO 2 CH2 CH3 SO2 SNa		A21	48 C.H.50.5NII.
A-12	NH Nanchichachasoash		A 22	C _e H _{1#} SO ₂ SNa
A-13	NH: HOOCCHCH: SD: SNa	10	A 23	CHaCONICH28028NH4
A-14	H ₂ N — CH ₂ SO ₂ SNa		A24	(C)-C8;50;5NH;
A-15	CH.SS.SLi		A 25	B SO. SNB.
A-16	CH, SO ₂ S N(CH ₂),	30	Á 26	So, SH
A-17	CH: CH:X'CH: CH: SO:S-		A 27	<
A-18	CH.	30	A 28	SO, SNs
	SO ₂ SNa		A 29	CH SO, SNN.
A-19	our source			

[0071] ※ [0072] (性38] (性39]

(28)特開平8-62801 48 50 B-1A-31 ÇH_a CH₃SO₂NH₄ CHaCHCHaSOaSNa B = 2CH_aSO_aNa A = 328028K B - 3 $\mathrm{CH}_8\,\mathrm{SO}_8\,\mathrm{K}$ 30 A --- 33 SO₂SNa B --- 4 CaHaSOaNHa A = 34SO:SNa B-5CaHaSOaNa 20 A --35 B -- 6 HanchaCHaSOaNHa CH2 - CHCH2 SO2 SNa B = 7A--36 HOCH: CH:SO:Na S0₂SNa B-8 HOOCCH2CH2SO2Na 30 B - 9 HaNOOCCHaCHaSOaNHa

[0073] [Hb40]

B = 10FaCSO2NII.

> [0:0.7.4] [[641]

[0 0 7 5]

	51			52
8-11	NaSO ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₂ Na		(RE4 2) B-21	Canasoanea
B-12	NII I NONENTEN ON GO N		B 22	CeN138028a
B-13	H≥NČNHCH≥CH≥SO≥H		8 23	CH ₈ CONHCH ₈ SO ₂ NN ₄
	NH2 ↓ HOOCCHCH2SU2Na	10	B 24	CHαSO₂NM,
B-14	H ₂ N — CH ₂ SU ₂ Na		B 25	H -SC₂NH4
B-15	CH:SO:SLi	26	8 88	
B 16	CH ₃ SO ₂ N(CH ₃) ₄		B -27	
B-17	CH ₂ — CH ₂ CH ₂ SO ₂ — CH ₃ CH ₃ SO ₂ — CH ₃	.30	B -28	SO ₂ Na
B 18	SO2NE		B 29	CH3-CSO2NN4
B - 19	CaHaSOzNH4		B - 30	CH, - ()- SO ₂ K
B-20	C3N7502Na		[0076]	

40 [ft 43]

B --31

CH₃ CH₂CHCH₂SO₂Na B - 32

54

B -33 HOOC - SO₂Na

B = 34 $NaO_2S = CO_2Na$

8-35

CH2 = CHCH2SO2Na

8 - 38

B - 37

B -- 38

B = 39

B - 40

【0077】一般式(A)で表される化合物はスルホニルクロリド化合物とアルカリ金属硫物、硫化アンモニウム等の硫化物との反応やスルフィン酸化合物と単体硫黄との応によって合成出来、古くから知られている。例えばジャーナル・オブ・アナリィカル・ケミストリー

 (J. Anal. Chem. USSR)、20巻、17
 ンセシス(Oganic

 0(1950)、ドイツ特許第840、693号(19
 Jeclive Vol

 52) 等を参考にして合成来る。一般式(B)で表され
 ーナル・オブ・アメリメ

 る化合物はスルキニルクロリド化合物の選定により合成
 (J. m. Chem. S

 る方法が一般的であり、選売剤としては亜鉛末、亜硫酸
 (1950)、ibic

 イオン、アルカリ金属硫物等が用いられる。また、その se 28)等があげられる。

他の方法も知られている。また、前述の様に一般(B) の化合物は一般式(A) の化合物の合成中間体としても利用される。一般(B) の化合物の一般的合成方法としては、例えばケミストリー・レビュー(Cem. Rev.)。48巻、69(1951)、オーガニック・シンセシス(Oganic Synthesis, Coilective Vol.1,4921941)、ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソサイアティー(J.m. Chem. Soc.)。72巻、1215(1950)、151d、50巻792、274(19

【0078】本発明における「定着能を有する治」としては例えば定着治、漂白定着治などを挙げることができ、処理プロセスによって様々な組み合わせが可能である。本発明における写真用定着能組成物としては例えば定着液など定着治に用いられるもの。漂白定着液など漂白定着治に用いられるものをいう。本発明の一般式

(A) 及び(B) の化合物はそれらのみで用いてもよいが、通常の定着剤と併用するとその性能がより顕著に発揮出来る。本発明の一般式(A)及び(B)の化合物が定着治または漂白定着治で使用される様は、好ましくは1×10³~5モル/リットルであり、より好ましくは1×10³~3モル/リットルであり、特に好ましくは1×10³~3モル/リットルである。本発明の一般式(A)及び(B)の化合物を水洗治または安定浴に添加することも水洗浴の洗護防止には効果がある。ここで、これらの浴中の濃度としては、前浴の一般式(A)及び(B)の化合物濃度の10³~0.5倍が好ましい。

【0079】本発明の一般式(A)及び(B)の化合物は他の定着剤と併用して用いてもよい。併用する定着剤としてはチオ硫酸アトリウム、チオ硫酸アンモニウム、チオ硫酸アンモニウム、チオ・リウム、チオ・リウム、チオ・リウム、チオ・リウム、チオ・リウム、チオ・リウム、チオ・アン酸ルンモニウム、チオ・アン酸カリウムのようなチオ・シアン酸塩(ロダン塩)、チオ・尿素化合物、チオエーテル化合物、メルカプト化合物、メソイオン化合物等をあげることができる。なかでもチオ硫酸塩が好ましい。チオ硫酸塩の好ましい添加量は定着液1リットル当たりの、1~3モル、好ましくは0.5~1.5モルである。

【0080】本発明の一般式(A)及び(B)の化合物をチオ硫酸塩と併用する場合の本発明の化合物の好ましい添加量は定着液または漂白定着浴1リットル当たりの。01~3モル、より好ましくは0、01~2モル、最も好ましくは0、05~1モルである。添加量が少ない場合には定着促進効果や液安定化効果が小さくなり、また、多すぎる場合には定着液の低温保存時の析出が起きやすくなる。本発明の一般式(A)及び(B)の化合物をチオ硫酸塩と併用する場合、特に定着能を有する液を低補充量で処理した際に銀イオンやハロゲンイオン

(特に沃案イオン)が蓄積した場合に定着性能の向上が 40 顕著である。ここで併用する定着部がチオ硫酸ナトリウムの場合には一般式(A)及び(B)のM及びM'はナトリウムイオンが好ましく、併用する定着剤がチオ硫酸アンモニウムの場合には一般式(A)及び(B)のM及びM'は無置換アンモニウム基が好ましい。

【0081】また、本発明の一般式(A)及び(B)の 化合物を定着能を有する治に添加する場合には補充液に 一般式(A)と一般式(B)の化合物を別々に添加して もよいし、あらかじめ混合した溶液を添加してもよい。 前述したように一般式(A)の化合物は一般式(B)の so 化合物を原料として合成出来るので、特に一般式(A)及び(B)のR及びR'、M及びM'が同一の場合は化合物の合成工程で一般式(A)及び(B)の混合液を合成しておいて添加することも可能である。

【0082】本発明の定着能組成物は液体で供給して も、粉末状で供給してもよい。液体で供給する場合は使 用液であっても濃縮液であってもよい。本発明の化合物 の組み合せは漂白定着液で用いた場合に、本発明の目的 がより顕著に発揮できる。

【0083】 本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料 は、支持体上に青感色性層、緑感色性層、赤感色性層の ハロゲン化観乳剤層の少なくとも 1 層が設けられていれ ばよく、ハロゲン化製乳剤層及び非感光性の層数及び層 顧に特に制限はない。典型的な例としては。支持体上 に、実質的に感色性は同じであるが感光度の異なる複数 のハロゲン化銀乳剤層から成る感光性層を少なくとも1 つ有するハロゲン化銀写真感光材料であり、該感光性層 は青色光、緑色光及び赤色光の何れかに感色性を有する 単位感光性層であり、多層ハロゲン化銀カラー写真感光 材料においては、一般に単位感光性層の配列が、支持体 側から脚に赤原色性層、緑感色性層、青感色性層の順に 配置される。しかし、目的に応じて上記数置順が逆であ っても、また同一感色性層中に異なる感光性層が挟まれ たような設置順をもとりえる。上記、ハロゲン化銃感光 性層の間及び最上層、最下層には各種の中間層等の非感 光性層を設けてもよい。該中間層には、カブラー、DI R化合物等が含まれていてもよく、通常用いられるよう に混色防止剤を含んでいてもよい。

【0084】各単位感光性層を構成する複数のハロケン 化鉅乳剤層は、西独特許第1、121、470号あるい は英國特許第923、045号に記載されるように高感 - 渡乳剤層、低感度乳剤層の2層構成を好ましく用いるこ とができる。通常は、支持体に向かって順次感光度が低 くなる様に配列するのが好まして、また各ハロゲン乳剤 層の間には非感光性層が設けられていてもよい。また。 特開昭57-112751号、岡62-200350 号、網62-206541号、網62-206543号 等に記載されているように支持体より離れた側に低級度 乳剤層、支持体に近い側に高感度乳剤層を設置してもよ い。具体例として支持体から最も遠い側から、低感度青 级光性層 (BL) / 高感度青毫光性層 (BB) / 高感度緑感 光性層(Gii)/低感度線感光性層(Gi.)/高感度赤感光性 層 (RH) /低感度赤感光性層 (RL)の順、またはEE/EL /GL/GH/RH/RLの順、またはBH/BL/GH/GL/BL/BH の順等に設置することができる。

▽側から青感光性層/G L/R L/G H/R Hの順に配 列することもできる。また特公昭49-15495号公 製に記載されているように上層を最も感光度の高いハロ ゲン化銀乳剤層、中層をそれよりも低い感光度のハロゲ ン化銀乳剤層、下層を中層よりも更に感光度の低いハロ ゲン化銀乳剤層を配置し、支持体に向かって感光度が順 次低められた感光度の異なる3層から構成される配列が 挙げられる。このような感光度の異なる3層から構成さ れる場合でも、特開昭59-202484号明細書に記 載されているように、同一感色性層中において支持体よ り離れた側から中感度乳剤圏/高感度乳剤圏/低感度乳 割層の順に配置されてもよい。

【0086】上記のように、それぞれの感光材料の目的 に応じて種々の層構成・配列を選択することができる。 ハロゲン化銀カラー写真感光材料が、カラーネガフィル ム又はカラー反転フィルムの場合には、その写真乳剤層 に含有される好ましいハロゲン化額は約30モル%以下 の沃化銀を含む、沃臭化銀、沃塩化銀、もしくは沃塩臭 化銀である。特に好ましいのは約2モル%から約25モ ル%までの沃化銀を含む沃泉化銀もしくは沃塩臭化銀で 20 ある。ハロゲン化銀カラー写真感光材料が、カラー印画 紙の場合には、その写真乳剤層に含有されるハロゲン化 銀としては、実質的に沃化銀を含まない塩臭化銀もしく は塩化銀よりなるものを好ましく用いることができる。 ここで実質的に沃化銀を含まないとは、沃化銀含有率が 1モル%以下、好ましくほり、2モル%以下のことをい う。これらの塩臭化銀乳剤のハロゲン組成については任 意の臭化銀/塩化銀のものを用いることができる。この 比率は目的に応じて広い範囲をとりうるが、塩化銀比率 が2モル%以上のものを好ましく用いることができる。 迅速処理に適した感光材料には塩化銀含有率の高い所謂 高塩化製乳剤が好ましく用いられる。これらの高塩化銀 乳剤の塩化銀含有率は、90モル%以上が好ましく、9 5モル%以上が更に好ましい。現像処理液の補充量を低 滅する目的で、塩化銀含有率が98~99.9モル%で あるようなほぼ約塩化銀の乳剤も好ましく用いられる。 【0087】写真乳剤中のハロゲン化銀粒子は、立方 体、八面体、十四面体のような規則的な結晶を有するも の、球状、板状のような変別的な結晶形を有するもの、

双晶面などの結晶欠陥を有するもの、あるいはそれらの 40 箇所を示した。 複合形でもよい。ハロゲン化銀の粒径は、約0.2 μ以

下の微粒子でも投影面積直径が約10μに至るまでの大 サイズ粒子でもよく、多分散乳剤でも単分散乳剤でもよ い。本発明に使用できるハロゲン化銀写真乳剤は、例え ばりサーチ・ディスクロージャー(以下、ROと記す) No. 17643 (1978年12月), 22~23頁. "I. ANDEE (Exulsion preparation and type s)"、及び同Me、18716(1979年11月)など に記載された方法を用いて誘製することができる。

[0088]米国特許第3、574、628号、同3, 655、394号及び英国特許第1、413、748号 などに記載された単分散乳剤も好ましい。また、アスペ **クト比が約5以上であるような平板状粒子も本発明に使** 用できる。平板状粒子は、ガトフ著、フォトグラフィッ ク・サイエンス・アンド・エンジニアリシゲ(Cetoff, Photographic Science and Engineering) 。第14卷2 48~257頁(1970年) | 米国特許第4、43 4, 226号、岡4, 414, 310号、岡4, 43 3,048号、同4,439,520号及び英国特許第 2、112、157号などに記載の方法により簡単に調 製することができる。結晶構造は一様なものでも、内部 と外部とが異質なハロゲン組成からなるものでもよく、 層状構造をなしていてもよい、また、エピタキシャル接 合によって組成の異なるハロゲン化銀が接合されていて もよく、また個えばロダン銀、酸化鉛などのハロゲン化 鍵以外の化合物と接合されていてもよい。また種々の結 温形の粒子の混合物を用いてもよい。

【0089】パロゲン化銀乳制は、通常、物理熟成。化 学増感及び分光増感を行ったものを使用する。物理熟成 の過程において、種々の多価金属イオン不純物(カドミ **ウム、亜鉛、鉛、鰯、タリウム、鉄、ルテニウム、ロジ** ウム、バラジウム。オスミウム、イリジウム、白金など の塩もしくは錯塩など)を導入することもできる。化学 増盛に用いられる化合物については、特開昭62-21 5272号公報明細書第18頁右下欄一第22頁右上欄 に記載のものが挙げられる。また、このような王程で使 用される添加剤はRDNo. 17643及び同%o. 187 16に記載されており、その該当箇所を後掲の表にまと めた。本発明に使用できる公知の写真用添加剤も上記の 2つのRDに記載されており、下記の表に関連する記載

[0090]

	添加削種類	RD17643	RD18716
.š.,	化学增感剂	231	648页右欄
2	感度上昇和		阿上
3	分光增感剂.	23~24)(648頁右欄一
	抽色增感剂		649頁在欄
4	增白剂	240	
5	かぶり防止剤	24~2514	649页右欄~
	及び安定剤		
S	光吸収剤、フ	25~26页	649頁右欄~

	イルター薬料。		850頁左欄
	集外級吸収剂		
7	ステイン防止剤	25頁右欄	650頁左~右欄
8	色素画像安定剂	25%	
9	健 膜 剤	260	651頁左欄
10	バインダー	26頁	M L
13	可塑剤、潤滑剤	271	650頁右欄
12	塗布助剤。	26頁~27頁	650 與右欄
	表面活性剤		

275

- 13 - スタチック防止剤 ルムアルデヒドガスによ

【0091】また、ホルムアルデヒドガスによる写真性能の劣化を防止するために、米国特許4、411,987号や同4、435,503号に記載されたホルムアルデヒドと反応して、固定化できる化合物を感光材料に添加することが好ましい。本発明には種々のカラーカプラーを使用することができ、その具体例は前出のRD%の17643、VII - C~Gに記載された特許に記載されている。イエローカプラーとしては、例えば米国特許第3、933、501号、同4、022、620号、同4、326、024号、同4、401、752号、同4、248、961号、特公明58-10739号、英国特許第1、425、020号、同1、476、760号、米国特許第3、973、968号、同4、314、023号。同4、511、649号、欧州特許第249、473A号等に記載のものが好ましい。

【0092】マゼンタカプラーとしては5ーピラゾロン系及びピラゾロアゾール系の化合物が好ましく、米国特許第4、310、619号、同4、351、897号、欧州特許第73、636号、米国特許第3、061、432号、同3,725、064号、RD‰、24220(1984年6月)、特開昭60-33552号、RD‰、24230(1984年6月)、特開昭60-43659号。同61-72238号、同60-35730号、同55-118034号、同60-185951号、米国特許第4、500、630号、例4、540、654号、同4、556、630号、WO(PCT)88/04795号等に記載のものが特に好ましい。【0093】シアンカプラーとしては、フェノール系及びナフトール系カプラーが挙げられ、米国特許第4、052、212号、同4、146、396号、同4、228、233号、同4、296、209、同2、36

ひアントール糸カフマーか等かられ、米海特許別4,0
52,212号、開4、146、396号、同4、228,233号、関4、296、200号、同2、369、929号、周2、801、171号、同2、772、162号、同2、895、826号、関3、772、002号、岡3、758、308号、岡4、334、611号、阿4、327、173号、西独特許公開第3、329、729号、欧州特許第121、365A号、阿249、453A号、米四特許第3、446、622号、岡4、333、999号、岡4、753、871号、岡4、451、559号、岡4、427、767号、岡4、690、889号、岡4、254、212

号、同4、296、199号、特開昭61-42658 号等に記載のものが好ましい。

爾上

【0094】発色色素の不要吸収を補正するためのカラード・カプラーは、RDM。17643の VII-G項、米国特許第4,163,670号、特公昭57-39413号、米国特許第4,004,929号、同4,138,258号、英国特許第1,146,368号に記載のものか好ましい。また、米国特許第4,774、181号に記載のカップリング時に放出された蛍光色素により発色色素の不要吸収を補正するカプラーや、米国特許第4,777,120号に記載の現像主葉と反応して色素を形成しうる色素プレカーサー基を離脱幕として有するカプラーを用いることが好ましい。発色色素が適度な拡散性を有するカプラーとしては、米国特許第4、366,237号、英国特許第2,125,570号、欧州特許第96,570号、西独特許(公開)第3,234,533号に記載のものが好ましい。

【0095】ポリマー化された色素形成カプラーの典型 例は、米国特許第3。451。820号、同4,08 0, 211号、周4, 367, 282号、周4, 40 9、320号、閏4、576、910号、英國特許2。 102、173号等に記載されている。カップリングに 伴って写真的に有用な残基を放出するカプラーもまた本 発明で好ましく使用できる。現像抑制剤を放出するDI Rカプラーは、前述のRD17643、VII~F項に記 載された特許、特開昭 5 7 -- 1 5 1 9 4 4 号、周 5 7 --154234号、网60-184248号、网63-3 7.3 4 6 号、米国特許 4、 2 4 8、 9 6 2 号、周 4、 7 82、012号に記載されたものが好ましい。現像時に 画像状に造核剤もしくは現像促進剤を放出するカブラー としては、英国特許第2、097、140号、同2、1 31, 188号, 特開昭59-157638号, 踊59 -170840号に記載のものが好ましい。

【0096】その他、本発明の感光材料に用いることのできるカプラーとしては、米国特許第4,130,427号等に記載の競争カプラー、米国特許第4,283,472号、阿4,310,618号等に記載の多当量カプラー、特別昭60-185950号、特別昭62-24252号等に記載のD18レドックス化合物放出カプラー、D1Rカプラー放出カ

プラー、D1Rカプラー放出レドックス化合物もしくは D1Rレドックス放出レドックス化合物、欧州特許第1 73、302A号に記載の離脱後復色する色素を放出す るカプラー、RDNo.11449、同24241、特開 昭61-201247号等に記載の漂白促進剤放出カプ ラー、米国特許第4、553、477号等に記載のリガ ンド放出カプラー、特開昭63-75747号に記載の ロイコ色素を放出するカプラー、米国特許第4、77 4、181号に記載の世光色素を放出するカプラー等が 挙げられる。

【6097】本発明に使用するカプラーは、種々の公知 分散方法により感光材料に導入できる。水中油渦分散法 に用いられる高沸点溶媒の例は米国特許第2、322、 027号などに記載されており、水中油商分散法に用い ちれる常圧での沸点が1.7.5℃以上の高沸点有機溶剤の 異体例としては、フタル酸エステル類(ジブチルフタレ 〜ト、ジシクロペキジルフタレート、ジー2〜エチルベ キシルフタレート。デシルフタレート、ビス(2、4ー ジーキーアミルフェニル)フタレート、ビス(2.4-ジーモーアミルフェニル) イソフタレート、ビス()。 1ージエチルプロビル)フタレートなど)、リン酸また はホスホン酸のエステル額(トリフェニルホスフェー ト、トリクレジルボスフェート。2ーエチルペキシルジ フェニルホスフェート、トリシクロペキシルホスフェー ト、トリー2ーエチルペキシルホスフェート、トリドデ シルホスフェート、トリプトキシエチルホスフェート、 トリクロロプロピルホスフェート、ジー2ーエチルへキ シルフェニルホスホネートなど)、安息香酸エステル類 (2ーエチルペキシルベンゾエート、ドデシルベンゾエ ート、2ーエチルヘキシルーpーとドロキシベンゾエー om **事など)、アミド顔(N. Nージエチルドデカンアミ** ド、N、Nージエチルラウリルアミド、Nーテトラデシ ルビロリドンなど)、アルコール額またはフェノール類 (イソステアリルアルコール、2、4ージーtertー アミルフェノールなど)。脂肪族カルボン酸エステル類 (ビス(2-エチルヘキシル)セパケート、ジオクチル アゼレート、グリセロールトリブチレート、インステア リルラクテート、トリオクチルシトレートなど)、アニ リン誘導体(N、Nージプチルー2ープトキシー5ーt ertオウチルアニリンなど)、炭化水素類(パラフィー ン、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフタレンな と)などが挙げられる。また補助溶剤としては、沸点が 約30℃以上、好ましくは50℃以上約160℃以下の 有機溶剤などが使用でき、鼻型例としては酢酸エチル。 酢酸プチル、プロピオン酸エチル、メチルエチルケト シ。シクロヘキサノン、2一エトキシエチルアセテー 下、ジメチルホルムアミドなどが挙げられる。

【0098】ラテックス分散法の工程、効果および含浸用のラテックスの具体例は、米国特許第4、199、363号、西独特許出額(018)第2、541、274 50

号及び囲2、541、230号などに記載されている。 また、これらのカプラーは衝記の高端点有機溶媒の存在 下または不存在下でローダブルラテックスポリマー(例 えば米国特許第4、203、718号)に含浸させて、 または水不溶性かつ有機溶媒可溶性のポリマーに溶かし て親水性コロイド水溶液に乳化分散させることができ る。好ましくは、国際公開番号W088/00723号 明細書の第12~30頁に記載の単独重合体または共重 合体が用いられる。特にアクリルアミド系ポリマーの使 用が色像安定化等の上で好ましい。本発明は稀々のカラ 一感光材料に適用することができる。一般用もしくは映 舗用のカラーネガフィルム、スライド用もしくはテレビ 用のカラー反転フィルム、カラーペーパー、直接ボジカ ラー燃光材料、カラーポジフィルム及びカラー反転ペー パーなどを代表例として挙げることができる。本発明に 使用できる適当な支持体は、例えば、前述のKD. No. 17643の28頁、及び開始。18716の647頁 右欄から648貫左欄に記載されている。

【0099】本発明の感光材料は、乳剤層を有する側の 全観水性コロイド層の膜障の総和か25 mm以下、好ま しくは20μm以下であり、かつ機膨潤速度Tinz が3 O 秒以下(好ましくは 15 秒以下)が好ましい。膜障 は、25℃相対湿度55%調泡下(2日)で測定した膜 輝を意味し、朦朦朧速度Toc は、当該技術分野におい て公知の手法に従って測定することができる。例えば、 エー・グリーン(A.Green) ちによりフォトグラフィック ・サイエンス・アンド、エンジニアリング (Photogr Sc 1.8mg.)、19巻、2号、124~129頁に記載の限 のスエロメーター(籐櫚計)を使用することで測定で き、Tin は発色現像液で30℃、3分15秒処理した 時に到達する最大膨潤膜厚の90%を飽和膜厚とし、こ の1/2 の膜原に到達するまでの時間と定義する。膜膜間 速度Tin は、パインダーとしてのゼラチンに硬膜剤を 加えること、あるいは鑑布後の経時条件を変えることに よって顕整することができる。また、勝凋率は150~ 400%が好ましい。膨潤率とは、さきに述べた条件下 での最大機関膜厚から、式:(最大機関膜厚一膜厚)/ **膜摩に従って計算できる。**

【0100】前述のカラー写真感光材料は、前述のRDNo.17643の28~29頁。及び同No.18716の615左欄~右機に記載された通常の方法によって現像処理することができる。感光材料の現像処理に用いる発色現像被は、好ましくは芳香族第一級アミン系発色現像主薬を主成分とするアルカリ性水溶液である。この発色現像主薬としては、アミノフェノール系化合物も有用であるが、pーフェニレンジアミン系化合物が好ましく使用され、その代表例としては3ーメチルー4ーアミノーN、Nジエチルアニリン、3ーメチルー4ーアミノーNーエチルーNーβーヒドロキシエチルアニリン、3ーメチルー4ーアミノーメチルー4ーアミノー

ホンアミドエチルアニリン、3-メチル-4-アミノ-N-エチル-β-メトキシエチルアニリン及びこれらの 硫酸塩、塩酸塩もしくはp-トルエンスルホン酸塩など が挙げられる。これらの化合物は目的に応じ2種以上併 用することもできる。

【0101】発色現像液は、アルカリ金属の炭酸塩、ホ ウ酸塩もしくほリン酸塩のようなpH緩衝剤、臭化物 塩。沃化物塩、ペンズイミダゾール類。ペンプチアゾー ル類もしくはメルカプト化合物のような現像抑制剤また ほカブリ防止剤などを含むのが一般的である。また必要 に応じて、ヒドロキシルアミン、ジエチルヒドロキシル アミン、亜硫酸塩ビドラジン類、フェニルセミカルバジ ド類。トリエタノールアミン、カテコールスルボン酸 類。トリエチレンジアミン(1、 4…ジアザビシクロ 〔2.2,2)オクタン)類の如き各種保恒剤、エチレ ングリコール、ジエチレングリコールのような有機溶 剤、ベンジルアルコール、ボリエチレングリコール、四 級アンモニウム塩、アミン類のような現像促進剤、色素 形成カプラー、競争カプラー、ナトリウムボロンハイド ライドのようなカブラセ剤、1-フェニルー3-ピラゾ あ リドンのような補助現像主義、粘性付与剤、アミノボリ カルボン酸。アミノボリホスホン酸、アルキルホスホン 薇、ホスホノカルボン酸に代表されるような各種キレー ト剤(例えば、エチレンジアミン四酢酸、エトリロ三酢 酸、ジエチレントリアミン五酢酸。シクロヘキサンジア ミン四酢酸、ヒドロキシエチルイミノジ酢酸、1ーヒド ロキシエチリデンー 1、1 ージホスホン酸、ニトリロー N、N、Nートリメチレンホスポン酸、エチレンジアミ ンーN、N、N、Nーテトラメチレンホスホン酸、エチ レンジアミンージ(6-ヒドロキシフェニル酢酸)及び 30 それらの塩)、4、4′-ジアミノー2、2′-ジスル ボスチルベン系化合物のような蛍光増白剤、アルキルス ルホン酸、アリールスルホン酸、脂肪族カルボン酸、芳 香族カルボン酸等の各種界面活性剤などを添加してもよ

【0102】但し、ベンジルアルコールは公害性、調液性及び色汚染防止の点で実質的に含まない方が好ましい。ここで「実質的に」とは、発色現像液1リットル当たり2m1以下(更に好ましくは全く含まない)を意味する。また反転処理を実施する場合は通常黒白現像を行ってから発色現像する。この黒白現像液には、ハイドロキノンなどのジヒドロキシベンゼン類、1ーフェニルー3ーピラブリドンなどの3ーピラブリドン類またはNーメチルーpーアミノフェノールなどのアミノフェノール類など公知の黒白現像主薬を単独であるいは組み合わせて用いることができる。

【0103】これらの発色現像液及び黒白現像液のpH は9~12であることが一般的である。またこれらの現 像液の補充量は、処理するカラー写真感光材料にもよる が、一般に感光材料1平方メートル当たり3リットル以 so 下であり、補充液中の異化物イオン濃度を低減させておくことにより500ml以下にすることもできる。特に、所謂高塩化銀感光材料を用いる場合には、発色現像液中の臭素イオンを低くし、塩化物イオンを比較的多くすることで写真性、処理性に優れ、写真性の変動を抑えることができるので特に好ましい。そのような場合の補充量は、発色現像浴でのオーパープローが実質的になくなる感光材料1平方メートル当たり約20mlまで減少させることができる。補充量を低減する場合には処理槽の空気との接触面積を小さくすることによって液の蒸発、空気酸化を防止することが好ましい。また現像液中の臭化物イオンの蓄積を抑える手段を用いることにより補充量を低減することもできる。

【0 1 0 4】本発明の発色現像液の処理温度は、2 0~ 50℃で好ましくは30~45℃である。処理時間は、 20秒~5分で、好ましくは30秒~3分であるが、高 温高oHとし、かつ発色現像主義を高濃度に使用するこ とにより、更に処理時間の短縮を図ることもできる。発 色現像後の写真乳剤層は適常漂白処理される。漂白処理 は定着処理と同時に行なわれるか(漂白定着処理)。更 に処理の迅速化を図るため、漂白処理後漂白定着処理す る処理方法でもよい。さらに二槽の連続した際白定着答 で処理すること、漂白定着処理の前に定着処理するこ と、又は漂白定着処理後漂白処理することも目的に応じ 任意に実施できる。漂白剤としては、本発明の化合物が 用いられるが既知の漂白剤と本発期の効果をそこなわな い程度に組み合せてもよい。組み合せて使用できる漂白 剤としてはフェリシアン化物;重クロム酸塩)鉄(11) もしくはコパルト (111)の有機錯塩、例えばエチレンジ アミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロへ キサンジアミン四酢酸、メチルイミノ二酢酸、1、3-ジアミノブロバン四酢酸。グリコールエーテルジアミン 四酢酸、などのアミノボリカルボン酸類もしくはクエン 酸、酒石酸、リンゴ酸などの錯塩:通晩酸塩:臭素酸 塩;汲マンガン酸塩;ニトロベンゼン類などがあげられ \$0

【0105】これらの漂白液又は漂白定着液のpHは、通常6、5~8であるが、処理の迅速化のために、更に低いpHで処理することもできる。漂白液、漂白定着液及びそれらの前答には、必要に応じて漂白促進剤を使用することができる。有用な漂白促進剤の具体例は、次の明細書に配載されている。米国特許第3、893、858号、匹独特許第1、290、812号、RDNo-17129号(1978年7月)などに記載のメルカプト幕またはジスルフィド幕を有する化合物;特開昭50-140129号に記載のチアゾリジン誘導体;米国特許第3、706、561号に記載のチオ尿素誘導体;特開昭58-16、235号に記載の沃化物塩;西独特許第2、748、430号に記載の沃化物塩;西独特許第2、748、430号に記載の沃化物塩;西独特許第

物:臭化物イオン等が使用できる。なかでもメルカプト 基またはジスルフィド基を有する化合物が促進効果が大 きい観点で好ましく、特に米国特許第3,893,85 8号、西独特許第1,290,812号、特開昭53-95630号に記載の化合物が好ましい。更に、米国特 許第4,552,834号に記載の化合物も好ましい。 これらの漂白促進剤は感材中に添加してもよい。撮影用 のカラー感光材料を漂白定着するときにこれらの漂白促 進剤は特に有効である。漂白促進剤を漂白液または漂白 定着液に使用する時の添加量は1×10²~1モル/リットルが適当であり、1×10²~0.2モル/リット ルが好ましい。

【0106】本発明の禁白定着液には臭化アンモニウムや塩化アンモニウムのような再ハロゲン化剤や硝酸アンモニウムなどのpH緩痿剤、硫酸アンモニウムなどの金属腐食防止剤など公知の添加剤を添加することができる。漂白定着液の保恒剤として、亜硫酸塩や重亜硫酸塩あるいはカルボニル重亜硫酸付加物、スルフィン酸化合物を添加してもよい。また、安定性向上のために、アミノボリカルボン酸類や有機ホスホン酸系キレート剤(好 20ましくは、1ーヒドロキシエチリデンー1、1ージホスホン酸及びN、N、N、N、一エチレンジアミンテトラホスホン酸)を含有することが好ましい。

【0107】漂白定着液には、更に、各種の蛍光増白 剤、溝泡剤、界面活性剤、ポリビニルビロリドン、メタ ノール等を含有させることができる。本発明の定着能を 有する浴には本発明の化合物以外に、既知の定着剤を併 用してもよい。定着剤としてはチオ硫酸塩、チオシアン 酸塩、チオ尿素類多量の沃化物塩等をあげることができ る。本発明で用いられる定着液のヵ日は2~10であ り、4~9が好ましい。脱級工程における各処理液の機 拌はできるだけ強化されていることが、脱鍵処理時間短 縮の点から好ましい。攪拌手段としては、特開昭62-183460号や同62-183461号に記載のよう な方法などが挙げられ、戦流を衝突させる手段の場合に は、衝突までの時間は感光材料が処理液に導入されてか ら15秒以内に行うのが好ましい。本発明において発色 現像液から漂白定着液へのクロスオーバー時間(絃光材 料がカラー現像液から出て、漂白液に入るまでの空中時 間)は、漂白カブリや感光材料表面の汚れ付着を改良す る点で10秒以内が好ましい。ここで、間白定着液の補 充量としては、撮影用カラー感光材料(例えば、塗布銀 量 4~12g/w) の場合には800m1/s/以下が好ま しく、カラー印画紙の場合は、60ml/mg以下が好まし

【0108】本発明に用いられるハロゲン化銀カラ一写 真感光材料は、脱銀処理後、水洗及び/又は安定工程を 経るのが一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光 材料の特性(例えばカブラー等使用素材による)、用 途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、向流、 顕流等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲に 設定し得る。このうち、多数向流方式における水洗タン ク数と水量の関係は、Journal of the Society of Motion Picture and Television Engineers 第64巻、 P. 248~253(1955年5月号)に記載の方法 で、求めることができる。

【0109】前記文献に記載の多段向流方式によれば、 水洗水量を大幅に減少し得るが。タンク内における水の 潴留時間の増加により、パクテリアが繁殖し。生成した 浮遊物が感光材料に付着する等の問題が生じる。本発明 のカラー感光材料の処理において、このような問題が解 決策として、特別時62-288838号に記載のCaイ オン、Mgイオンを低減させる方法を極めて有効に用い ることができる。また、特開昭57-8542号に記載 のイソチアゾロン化合物やサイアベンダゾール類、塩素 化イソシアヌール酸ナトリウム等の塩素系殺菌剤、その 他ペンゾトリアゾール等、堀口博著『防菌防黴剤の化 学」、衛生技術会編「微生物の滅菌、殺菌、防黴技 禍」、日本防菌防微学会編「防菌防黴剤事典」に記載の 殺菌剤を用いることもできる。本発明の感光材料の処理 における水洗水のヵ日は、す~9であり、好来しくは5 ~8である。水洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、 用途等で種々設定し得るが、一般には、15~45℃で 20秒~10分、好表しくは25~40℃で30秒~5 分の範囲が選択される。更に、本発明の感光材料は、上 記氷洗に代り。直接安定液によって処理することもでき る。このような安定化処理においては、特別昭57~8 543号。 岡 58-14834号。 岡 60-22034 5号に記蔵の公知の方法はすべて用いることができる。 【0110】又、前記水洗処理に続いて、更に安定化処 理する場合もあり、その例として、撮影用カラー燃光材 料の最終浴として使用される、ホルマリン、ヘキサメチ レンテトラミン、ヘキサヒドロトリアジンやNーメチロ 一ル化合物に代表される色素安定化剤を含有する安定浴 を挙げることができる。この安定浴にも必要に応じてア ンモニウム化合物、BI、AIなどの金属化合物、蛍光 増白剤、各種キレート剤、膜も日調節剤、硬膜剤、殺菌 剤、防黴剤、アルカノールアミンや界面活性剤(シリコ ン系が好ましい。)を加えることもできる。水洗工程も しくは安定化工程に用いられる水としては水道水のほか イオン交換樹脂などによってCaイオン、Mgイオン濃 度を5mg/リットル以下に脱イオン処理した水やハロゲ ン、紫外線殺菌灯等によって殺菌された水を使用するの

【0111】上記水洗及び/又は安定液の補充量は、感 光材料単位面積当たり前浴からの持ち込み量の1~50 倍、好ましくは2~30倍、より好ましくは2~15倍 である。この補充に伴うオーバーフロー液は脱鍵工程他 の工程において再利用することもできる。本発明のハロ 50 ゲン化銀カラー感光材料には処理の簡略化及び迅速化の

G8

目的で発色現像主薬を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主薬の各種プレカーサーを用いるのが好ましい。例えば米国特許第3、342、597号記載のインドアニリン系化合物、同3、342、599号、RD 50、14、850号及び同15、159号記載のシッフ塩基型化合物、同13、924号記載のアルドール化合物、米国特許第3、719、492号記載の金属塩錯体、特開昭53-135628号記載のウレタン系化合物を挙げることができる。本発明のハロゲン化銀カラー感光材料は、必要に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の1-フェニルー3-ビラブリドン類を内蔵しても良い。典型的な化合物は特開昭56-64339号、同57-144547号、及び同58-115438号等に記載されている。

【0112】本発明における各種処理液は10℃~50 でにおいて使用される。通常は33℃~38℃の温度が 標準的であるが、より高温にして処理を促進し処理時間 を短縮したり、逆により低温にして画質の向上や処理液 の安定性の改良を達成することができる。また、感光材 料の節銀のため四独特許第2、226、770号または 20 米国特許第3、674、499号に記載のコバルト補力 もしくは過酸化水素補力を用いた処理を行ってもよい。 【0113】ハロゲン化銀カラー感光材料の1つの例と して直接ポジ型ハロゲン化銀を用いたものがある。この 感光材料を用いた処理について以下説明する。ハロゲン 化銀カラー写真感光材料を像様露光の後、光又は造核剤 によるかぶり処理を施した後又は施しながら、芳香族第 一級アミン系発色現像薬を含むoH11、5以下の表面 現像被で発色現像、漂白・定着処理することにより直接 ポジカラー画像を形成することも好ましい。この現像被 20 の6日は11.0~10、0の範囲であるのが更に好ま

【0114】本発明におけるかぶり処理は、いわゆる「光かぶり法」と呼ばれる感光層の全面に第二の露光を与える方法及び「化学的かぶり法」と呼ばれる遺核剤の存在下にて現像処理する方法のうちのどちらを用いてもよい。造核剤およびかぶり光の存在下で現像処理してもよい。造核剤およびかぶり光の存在下で現像処理してもよい。また、造核剤を含有する逐光材料をかぶり露光してもよい。光かぶり法に関しては、前記の特額昭61ー253716号明細書第47頁4行~49頁3行に記載 40されており、本発明に用いうる造核剤に関しては同明細書第49頁6行~67頁2行に記載されており、特に一般式【N-1】と【N-2】で表わされる化合物の使用が好ましい。これらの具体例としては、同明細書第56~58頁に記載の【N-(1))と

阿明維書第63~66頁に記載の〔N-H-1]~ [N-H-1] ~ [N-H-12] の使用が好ましい。

【0115】本発明に用いうる遺核促進剤に関しては、 阿明細書第68頁11行~71頁3行に記載されてお り、特にこの具体例としては、 同第69~70頁に記載 の(A-1)~(A-13)の使用が好ましい。

[0116]

【発明の効果】本発明の方法により、脱銀性に優れ、漂白カブリの少ないハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方法を行うことができる。特に、本発明により低補充化しても定着が遅れることのない処理方法を行うことができる。また、定着液の被安定性も改良することができ、沈澱を大幅に少なくすることができる。

[0147]

【実施側】以下に実施側をもって本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらに設定されるものではない。

[0118] 実施例1

ポリエチレンで両面ラミネートした紙支持体の上に以下 に示す層構成の多層カラー印画紙を作製した。塗布液は 下記のようにして鋼製した。

第一層塗布液灘製

イエローカプラー(日xY)19、1gおよび色像安定 朝 (Cod-1) 4. 4g及び色像安定剤 (Cod-7) 0. 7gに酢酸エチル27、2ccおよび溶媒(5 o 1 v-1) 8. 2 gを加え密解し、この溶液を10%ド デシルベンゼンスルホン酸ナトリウム8点を含む10% ゼラチン水溶液185ccに乳化分散させた。一方塩臭化 化銀乳剤(立方体、平均粒子サイズ)、88μmのもの とり、70μmのものとの3:7混合物(銀モル比)。 粒子サイズ分布の変動係数は0、08と0、10、各乳 剤とも臭化銀0.2モル%を粒子表面に局在含有)に下 記に示す青感性増感色素を鑑1モル当たり大サイズ乳剤 に対しては、それぞれ2、0×10 * モル加え、また小 サイズ乳剤に対しては、それぞれ2。 5×10 f モル加 えた後に硫黄増感を施したものを調製した。前記の乳化 分散物とこの乳剤とを混合溶解し、以下に示す組成にな るように第一金布液を調製した。

[0119]第二層から第七層用の塗布液も第一層塗布液と同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤としては、1ーオキシー3、5ージクロローsートリアジンナトリウム塩を用いた。各層の分光増級色素として下記のものを用いた。

青葱性乳剂層

[0120]

[(644]

69

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては各々2.0×10-1モ

ル、また小サイズ乳剤に対しては各々2.5×10° モル)

[0121] 線燃性乳剂層

(KK 4 5)

[0122]

$$\begin{array}{c|c} C_{2}H_{3} \\ \hline \\ CH=C - CH = \begin{pmatrix} 0 \\ CH_{3} \end{pmatrix}_{2} \\ \hline \\ SO_{3} \oplus \\ \hline \\ SO_{3}H \cdot N \end{array}$$

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては4,0×10⁻⁴モル、 小サイズ乳剤に対しては5,8×10⁻⁴モル)

および

 $(ハロゲン化銀1モル書たり、大サイズ乳剤に対しては<math>7.0\times10^{-6}$ モル、また $小サイズ乳剤に対しては<math>1.0\times10^{-6}$ モル〉

[0123]赤感性乳剂層

[0124]

(E46)

$$H_{*}C \longrightarrow S \longrightarrow CH \longrightarrow CH_{*}$$

$$H_{*}C \longrightarrow S \longrightarrow CH_{*}$$

$$H_{*}C \longrightarrow CH_{*}$$

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては0.9×10 *モル、 また小サイズ乳剤に対しては1.1×10 *モル)

【0125】赤感性乳剤層に対しては、下記の化合物を

[0126]

ハロゲン化銀1モル当たり2、6×10³モル添加し

(性47)

【0127】また、青盛性乳剤層、緑感性乳剤層、赤感 10性乳剤層に対し、1-(5-メチルウレイドフェニル)-5-メルカプトテトラゾールをそれぞれハロゲン化銀1モル当たり8、5×104モル、7、7×104モル、2、5×104モル添加した。また、青感性乳剤層と緑感性乳剤層に対し、4-ヒドロキシー6-メチルー

HOOC

1、3、3 a、7ーテトラザインデンをそれぞれハロゲン化銀1モル当たり、1×10 1モルと2×10 1モル 添加した。イラジェーション防止のために乳剤層に下記 の染料を添加した。

74

別勝 [0128] レー [化48]

および

【0.1.2.9】 (層構成) 以下に各層の組成を示す。数字は途布量 (g/n^2) を表す。ハロゲン化鍛乳剤は鍛換算 塗布量を表す。

支持体

ポリエチレンラミネート紙

(第一層側のポリエチレンに白色顔料 (TiOz)と青味 染料(解青)を含む)

40 [0130]

第一層(青葉層)

883 1883 - 7 188 188 188 1		
新記纂與化銀乳剤	0.	3.0
ゼラチン	1.	8.8
イエローカプラー(ExY)	0	8.2
色像安定剂(C p d 1)	0.	1.9
溶媒 (Solv-1)	0	3:5
色像安定剤 (C p d - 7)	Ö.	0.6
第二層(提色防止層)		
ゼラチン	0.	9.9
凝色防止剂 (Cpd-5)	0.	0.8

~	-

75	i		76	
海線((Solv-1)		0.	1.6
194 3	Solv-4)		ο.	0.8
[0131]				
第三層(級感情)			
	化塑乳剂(立方体、平均粒子+	ナイズ0.55μmのものと、	0. 3	9 μ
m Ø &	のとの1:3混合物 (Agモ/	レ比)、粒子サイズ分布の変動	係数は	t.0 .
\$ 0.1	0.08、各乳剤ともAgBi	r O. 8モル%を粒子表面に周	在含有	拉杏
<i>ħ</i> >				1.2
ゼラチ				2.4
	タカプラー(ExM)			8.0
	定制 (Cpd-2)			0.3
	定剂 (Cpd-3)			1:5
	定剂 (Cpd4)			0.2
	(定例(Cpd-9)			0.8
	(\$ 6 1 v - 2)		Φ.	40
	(新外線吸収層)			
ゼラチ				5.8
	吸収剤(UV-1)			4.7
	i上利(Cpd-5)			0.5
	(Solv=5)		0.	24
[0132]	i diseasan			
第五層(
	化銀乳剂(立方体、平均粒子)			
	のとの1:4混合物 (Agモ)			
	0.11、各乳剤ともAgB	r O. 6モル%を粒子表面に属		
A)				2/3
#7F				34
	カプラー(ExC)			3.8
	知剤(Cpd-6)			1.7
	定制 (Cpd-7)			4.0
	注例(Cpd-8)			0.4
	(S o 1 v 6)		θ.	1.5
	(紫外線吸収層)			
ゼラチ				5-3
	●吸収剤(UV1)			1.8
	ih剤(Cpd-5)			0.8
	(S o T v - 5)		0.	0.8
第七階(الأد المراد
£99		at the same for the training of sales had colors and the same same and		33
	[二ルアルコールのアクリル変]	生共單台体(変性度 1 7 %)		1.7
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	ラフィン エンスのAMANA AMANA	Was a star w	0.	.0.3
[0133]以下以上記で使	当した化合物について列記	[0134]		

Ł

(8xY) イエローカプラー

$$CH_{s} - C - CO - CH - CONB - C_{s}H_{1:1}(t)$$

$$CH_{s} - C + CO - CH - CONB - C_{s}H_{1:1}(t)$$

$$CH_{s} - C + CO - CH - CONB - C_{s}H_{1:1}(t)$$

との1:1混合物(モル比)

[0:35] (Eso)

(ExM) マゼンタカプラー

CH:
$$C_{0}H_{1:1}(t)$$

CHCH, NHCOCHO $C_{0}H_{1:1}(t)$

CH: $C_{0}H_{1:1}(t)$

ď.,

の1:1混合物(モル比)

[0136]

[(E 0 1]

81

(ExC) シアンカブラー

$$\begin{array}{c|c} C_{1} & C_{2}H_{1,1}(t) \\ \hline C_{1} & NBCOCHO \\ \hline C_{1} & C_{2}H_{1,1}(t) \\ \hline C_{2}H_{1,1}(t) \\ \hline C_{3}H_{1,1}(t) \\ \hline C_{4}H_{1,1}(t) \\ \hline C_{5}H_{1,1}(t) \\ \hline C$$

R=CaHa & CaHa

の各々重量で2:4:4の混合物

(Cpd-1) 色像安定剤

$$\left(\begin{array}{c}
C_{1}H_{3}(t) \\
H_{0} \longrightarrow C_{1}H_{3}(t)
\end{array}\right)_{2} - CH_{2} \longrightarrow \left(\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}\right)_{2} - CH_{3} \\
CH_{3}$$

[0137]

化521

(Cpd-2)色像安定剤

(Cpd-3) 色像安定剂

(Cpd-4) 色像安定剂

(Cpd-5) 凝色防止剤

[0138]

[(£53]

(Cpd-8)色像安定網

の2:4:4混合物(重量比)

(Cpd-7) 色像安定剤

$$\begin{array}{c} \leftarrow \text{CM}_2 - \text{CH}) - \\ \downarrow \\ \text{CONHC}_2 \text{H}_2 \text{ (t)} \end{array}$$

平均分于量60,000

(Cpd-8) 色像安定剤

[0139]

40 [[E54]

(Cpd-9)色像安定剤

(UV-1)紫外線吸収剤

の4:2:4混合物(重量比)

[0140]

(/E55)

90.

(Solv-1) 溶 媒

(Solv-2) 溶 媒

$$0 = P \left\{ -0 \right\}^{CH_{\bullet}}$$

の2:1混合物(容量比)

(Solv-4) 溶 媒

$$0 = P \left(-0 - O \right)^{CH_s}$$

[0141]

(8017-5)溶媒

[化56] (Solv-6)溶 媒

$$\left(\begin{array}{ccc} cm - \left(\frac{n}{n}\right) \\ cm - \left(\frac{n}{n}\right) \end{array}\right)$$

【0142】上記の様にして作製した試料に裁断後、像 機器光を与え、ペーパー処理機を用い、下記の処理工程 にて漂白定着液の補充量が、タンク容量の二倍になるま 46 【0143】 で選続処理(ランエングテスト)を行った。また、その

後、白色露光を与えた試料を作製し、同処理工程の処理 を行った。

温度	時間	補充液"	タンク容量(リットル)
3 9 %	4570	7 Om1	2.0
3.5°C	30秒	6 0 m 1 **	2.0
350	200	www.	1,0
3 5 °C	20%		1.0
3.5°C	2010	360m I	1.0
8:0°C	60秒		
	39°C 35°C 35°C 35°C	39℃ 45秒 35℃ 30秒 35℃ 20秒 35℃ 20秒	39℃ 45秒 70ml 35℃ 30秒 60mf 35℃ 20秒 — 35℃ 20秒 — 35℃ 20秒 360ml

(リンス③一〇への3タンク向流方式とした)

^{*} 感光材料1㎡あたりの補充量

**上記60mlに加えて、リンス①より感光材料1mlあたり120mlを 施しこんだ

[0144]

www.	カラ・・・現像被	タンク液	補充数
	- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1		7 0 0 0 1
	ジエチレントリアミン五路酸		0.4g
	N、N、Nートリメチレンホスホン酸	4. 0g	**
	1 …ヒドロキシエチリデンー1、1 …ジホスホン酸		
	トリエタノールアミン	12.0g	
	塩化カリウム	6. 5g	9900
	災化カリウム	0.03g	****
	炭酸カリウム	27. 0g	27. 0g
	並光增白剤(MEDTEX 48 住友化学製)	1. Og	3. Og
	亜硫酸ナトリウム	0. 1g	0. ig
	N, Nービス (スルホエチル) ヒドロキシルアミン	10.0g	13. 0g
	NーエチルーNー (B-メタンスルホンアミドエチ		
	ルケー3ーメチルー4ーアミノアニリン硫酸塩	5. 0g	14.5g
	水差加えて	10000	10000
	pH (25%)	10.10	11.10
[0145]	29.		
	漂白皮着液	タンク液	稀充液
	來	500 mi	100mi
	定着剂(表1参照)	0.5 モル	1.25モル
	一般式Bの化合物	0.05EN	り、125モル
	亜硫酸アンモニウム	4.0 g	100g
	(定着剤がチオ硫酸アンモニウムの場合のみ使用)		
	漂白剤(麦1参照)	0.15モル	0.37モル
	キレート剤(醤白剤と同種のもの)	9.02 EN	0.0474
	奥化アンモニウム	4 0 g	7.5g
	硝酸(6.7%)	3 0 g	6.58
	沢を加えて	10000	1000m
	p H (25℃) (酢酸、アンモニアにて調整)	5. 8	5. 6

【0146】リンス液(タンク液と補充液は同じ)

イオン交換水(カルシウム、マグネシウム各々3 ppm 以

【0147】 (脱鍵性能の評価) ランニング処理後処理 した白色露光フィルムについて、蛍光X線分析装置を用 いて残存銀量の測定を行った。

【0148】(独自かぶりの評価)ランニング処理終了 間際の試料 (像様露光したフィルム) について、富土写 40 【0150】 裏フイルム(株)製写真濃度計FSD103を用いて、

マゼンタの最小機度(Dmin)を測定した。

【0149】 (被安定性の評価) ランニング処理後の課 白定着液について、沈澱の有無を目視で調べた。評価は 次のような判断基準で決めた。

沈澱なし;○、○~△は実用上許容レベル内である。少 量の沈微: △、多量の沈微:×

結果を表1に示す。

[表1]

袭打

	MON	建資料	一般式	经存储量	7839	源白定者	
Mo.	(Fe(III)塩)		В	n 8/cm2	(Dwin)	液物试器	# *
1	edya	ats		8, 5	0, 15	,Δ:	比較例
2	1. 3-POTA	: 27	,	1, 1	0, 25	×	. W :
3	HI-5	j.	4	1.0	0.14	×	·***
核	14-8	<i>55</i> .	sú.	1.0	0. 13	×	300
8	BOTA	8-1		8, 6	0, 16	0~4	-22
8	1, 3-70 T A	w		1.0	0, 28	0~0	25
7	111-5	#		0, 8	0, 08	0-4	本発明
8	19-2	"	•••	0. 7	0, 09	0~4	.11
8	BDTA	ATS/A-1		1, 0	0.14	Δ	比較例
10	1, 3-PDTA	ø	wine	0.8	0, 25	×	45
\$1	H1-5	W.		0, 2	0, 08	0~0	本発明
12	14-5	ø.		0, İ,	0. 09	0~4	·
13	111-5	7.00	B 1	0, 2	0,08	.0	M:
14	19-2	27	u	0. 1	0,09	O:	n
15	edta	ATS/A-2	. * * *	1.0	0.15	Δ.	HARM
18	1. 9-POTA	**	· Lu	0, 8	0, 28	'M.	je.
17	1-2	w.	***	0, 2	9, 69	0~4	本発明
18	H-3	N		0, i	0.09	0~4	88
19	3 -2	85	82	0, 2	0, 09	0	ii
20	11-3	31	**	0, 1	0, 09	0	#

ATS: デオ硫酸アンモニウム、ATSと一般式Aを併用した場合はそれぞれ

9.45モル、0.05モル※加した。

【0151】表1よりわかるように、本発明に従えば、 脱銀性、漂白カブリ、漂白定着複の安定性のいづれにも 良好な結果が得られることがわかる。特にATSと本発 明の一般式Aの化合物を併用すると、脱銀性がさらに改 良され、一般式Bの化合物の共存により漂白定着液での 次級も全くなくなる。

【0152】実施例2

実施例1において、III - 5の漂白剤を化合物-1-4、1-6、1-7、1-12、1-13、II-2、1II-1、III-2、III-6、III-7、III-11、III-18、III-19、IV-1、IV-4、IV-5、V-1、V-2のFe(III)塩にそれぞれ代えて、実施例1と同様の試験を行った。結果、実施例1と同様、良好な結果が得られた。

【0153】实施例3

第1層:ハレーション防止層 黒色コロイド銀 ゼラチン 実施例1において、A-1の定着剤をA-11、A-27、A-36にそれぞれ代えて、実施例1と同様の試験を行った。結果、実施例1と同様、良好な結果が得られた。

【0154】 実施例4

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持体上に、 下記に示すような組成の各層よりなる多層カラー感光材 40 料である試料101を作成した。

(感光層の組成) 電布量はハロケン化銀およびコロイド 籤についてはg/㎡単位で表した銀の量を、またカプラ 一、添加剤およびゼラチンについてはg/㎡単位で表し た量を、また増感色素については同一層内のハロゲン化 銀1モルあたりのモル数で示した。

[0155]

銀盤布量 0.20

2.20

8.5×10³ 7.3×10³

```
95
                                                      98
             UV-1
                                                      0.11
             yy - 2
                                                      0.20
                                                   4. 0 × 1 0 4
             C p d - 1
                                                   1. 9 × 1 0 4
             C a d -- 2
             Solv-1
                                                      0.30
                                                   1. 2×103
             S 6 1 4 - 2
            第2層:中間層
             微粒子沃臭化鍵(AgI 1.0モル% 球相当径0.07μm)
                                             銀塗布量
                                                     -0.15
             ゼラチン
                                                       1.00
                                                  6. 0×104
             Ex C-4
             Cpd-3
                                                   2. 0×10-2
[0158]
            第3層:第1赤感乳剂層
             沃奥化銀乳剤(Agl 5,0モル%、表面高Agl型、球相当径0,9μm
              、球相当径の変動係数21%、平板状粒子、直径/厚み比7.5)
                                             鐵能布量
             沃奥化銀乳剤 (Ag1 4, 0モル%、内部高Ag1型、球相当径0, 4μm
              、 球相当径の変動係数18%、十四面体粒子)
                                          銀槍布量
                                                      0.40
             ゼラチン
                                                       1.90
             BxS-1
                                                4.5×10° €ル
             8 x S -- 2
                                                1. 5×104モル
             ExS-3
                                                4. 0×10 FEW
             E \times C = 1
                                                       0.65
             ExC-3
                                                   1. 0 \times 10^{-2}
                                                   2.3 \times 10^{-2}
             E \times C - A
             Solv-1
                                                      0.32
            第4層:第2赤感乳剤層
             | 沃臭化銀乳剤(Agl 8.5モル%、内部高Agl型、球相当径1.0μm
              、球相当径の変動係数25%、板状粒子、直径/厚み比3.0)
                                          鍛塗布量
                                                      .0. 8-5
             ゼラチン
                                                       0.91
                                                3. 0×104モル
             ExS-1
             E x S -- 2
                                                1. 0×10 4 モル
                                                3. 0×10 = モル
             Ex5-3
             8 \times C - 1
                                                       0.43
                                                   6. 2×10-2
             8 \times C - 2
                                                   4. 0×10-2
             ExC-4
                                                       0. 1.0
             S 0 1 v - 1
            第5層:第3赤感乳和層
             沃泉化銀乳剤(Agl II、3モル%、内部高Agl型、球相当径1、4 μ
               μm、球相当径の変動係数28%、板状粒子。直径/厚み比6.0)
                                           銀塗布量
                                                       1.50
             ゼラチン
                                                       1.20
                                                2. 0×10 4 モル
             E \times S - 1
                                                6. 0×10 4 € ル
             B \times S = 2
             Ex5-3
                                                2. 0×105モル
```

 $E \times C = 2$

Bx0-5

	(50)	Ni ji	图书
97	38		
Salv-1	0,	î	2
S b 1 v - 2	6 2	ĺ	2
第6層:中間層			
ゼラチン	X	O	0
Cpd-4	8. 0×1	0	-2
S.6 1 V 1	8. 0 % 1	0	-2
第7層:第1線燃乳和層			
沃英化銀乳剂(Agi	5. 0モル%、表面高Ag 1型、球相当径0. 9	i ji	: 3:5
	(21%、平板状粒子、直径/厚み比7、0)	. *	
	鐵鐵布間 0.	2	8
沃莫化銀乳剂(AgI	4.0モル%、内部商Agl型、球相当径0.4	12	įγį
、専相当任の変動係数	18%、十四節体粒子)		

	銀館布量 0.	1.6
ゼラチン	1.	3.0
E x S - 4	5. 0×10 ⁻³	モル
E & S S	Z. 0×104	モル
E × S 8	1. 0×10°	地形ル
E x M 1	0.	\$ O
E x M-2	Ű.	10
8 × M 5	3. 5×3	-03
S,0 1 y-1	Ø.	20
\$ 0 1 v - 3	3. 0×)	(· () · · ž

[0158]

[0157]

第8層:第2線感乳剂層

| 祆臭化銀乳剤(Agl 8.5モル%、内部高Agl型、球相当径1.0μm | 、球相当径の変動係数2.5%。板状粒子、直径/厚み比3.0)

	製維有量	0. 57
ゼラチン		0.45
& × S 4	⁶ 3,	SXIDIEN
8 x S - 5	1:	4×104€N
E x S 6	7.	0×105€ル
ExM-1		0, 12
8 x M = 2		7, 1×103
Ex.M3		3. 5×10°
S o 1 y - 1		0.15
S o 1 v - 3		1, 0×102
第9層:中間層		
ゼラチン		0. 5.0
Salv-1		2, 0×10-2
200 1 / 300 - 200 2 \$23.00 \$0 \$000		

第10層:第3線感乳剂層

沃泉仕銀乳剤(AgI 11.3モル%。内部高AgI型、球相当径1.4μ m。球相当径の変動係数28%、板状粒子、直径/厚み比6.0)

83.	球相当径の変動係数28%、	板状粒子、	直径/厚みは	∂6	0)		
			銀管布量			١.	3.0
ゼラチン	y				5/	į.	2.0
ExS-	4		2.	$0 \times$	1 3	3-4	モル
BxS.	<u>8</u>		8.	0 ×	3).~S.	Ŧ/V
E×S-	8		8.	0×	1) ·\$	毛沙
ExM	d			4.	59	× 1	0 3
ExM-	6			1.	00	< 1	$0 \le$

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
99	100
E x C 2	4. 5×10*
0 pd - 5	1.0×103
Solv-i	0. 25
[0:59]	
第11層:イエローフィルター層	
#3 1 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	ij. 35 Ó
C p d → 6	5. 2×10*
S & I v ··· I	0.42
第12屬;中間屬	te e e
ゼラチン	0.45
C p/d - 3	05 10
[0160]	
第13層:第1青參乳網層	
沃奥化銀乳剤(Ag1 2モル%。	均-Ag1型、球相当径0.55 μm、球
相当径の変動係数25%、平板1	北粒子。直径/厚み比7.0)
	銀塗布量 0.20
ゼラチン	1.00
8×8-7	3. 0×104£%
Ex Y 1	0.80
B x Y — 2	2.32104
Sulvet	0. 15
第14層:第2青感乳和層	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	Eル%、内部高Ag 1型、球相当径 1. 0 μ
m、球相当径の変動係数16%。	
1117 - 25-112 cm fm & V.S.C. 39-101-888 Y. O. VIII -	
・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	0. 3 S
8.x/S 7	2、0×10 ⁴ モル
8 x Y 1	0. 22
\$\pi 1 \vec{v} 1	7. 0.83 0.3
[0181]	35
第15屬:中間屬	and the second s
微粒子沃異化銀(Agl 2モル)	%、均一AgI型、绿相当径0。13 μm)。
	銀達布量 0.20
ゼラチン	0.38
第16層:第3青絲乳剂層	
沃奥化銀乳剤 (Agl 14.0÷	モル%、内部高Αgl型、球相当径1.7μ
m、球相当径の変動係数28%、	- 板状粒子、直径/厚み比5.0)
	銀 衛布量 1,55
ゼラチン	1. 98
E × S 8	1. 5×10×€#
2 x Y 1	0.21
Solv-1	7. 0%10-2
[0.183]	
第17層:第1保護層	
ゼラチン	3.80
₩ ¥ - 1	0. 13
8 V — 2	0. 21
Selv-1	4. 0×10°
	1, 0×10 ³
S o 1 V = 2.	37 88 100
第18腳:第2保護層	

102

微粒子塩化銀(球相当径 0.07 μm)

銀塗布局 0, 36 被要使为 9. 7.0 B-1 (直径 1.5 pm) 2. 0×103 B-2 (直径 1.5 µm) 0.15 8-3 3.0×10^{-2} W--- 1 2. 0×10-2 14-- 1 0.35 Cpd-7 1.00

【0163】こうして作成した試料には、上記の他に、 1、2-ペンズイソチアゾリン-3-オン(ゼラチンに 対して平均200 p p m)、6--ブチル- p -- ヒドロキ シベンブエート(同約1、000 p p m)、および2--フェノキシエタノール(同約10、000 p p m)が添 加された。さらにB-4、B-5、W-2、W-3、F-1、F-2、F-3、F-4、F-5、F-6、F-U V-1

7。F-8、F-9、F-10、F-11、F-12、 F-13および鉄塩、鉛塩、金塩、白金塩、イリジウム 塩、ロジウム塩が含有されている。以下に上記で使用した化合物について列記する。

[0164] [E57]

$$\left\{ \begin{array}{c} \text{CH}_{8} \\ \text{CH}_{8} \\ \text{CO}_{2} \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{OCO} \\ \text{NC} \end{array} \right\} C = \text{CH} - \left\{ \begin{array}{c} \text{CH}_{8} \\ \text{CO}_{2} \text{CH}_{3} \end{array} \right\} C = \text{CH}_{8}$$

x:y=7/3(薫黛比)

UV-2

$$(C_2H_3)_2NCH - CH - CH - C < \frac{CO_2C_8H_{1.7}}{50_2}$$

 $E \times C - 1$

[0165]

[Hb58]

E x C - 2

ExC-3

 $\mathbb{B}^{1} \times \mathbb{C} = 4$

[0166]

105

ExC-5

 $E \times M - 1$

[0167]

(/bs o)

107

$$E \times M = 2$$

ExM-3

B x M -- 4

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & N & N \\ CH_4 & CH_5 & CH_6 \\ CH_5 & CH_6 & CH_6 \\ CI & CI \\ CI & CI \\ CI & CI \\ \end{array}$$

[0:1:68]

[[6]

109

ExM-5

ExM-6

 $E \times Y - 1$

CH₈0
$$\leftarrow$$
 Cochconh \leftarrow Ch₂ \leftarrow Ch₂ \leftarrow Ch₃0 \leftarrow

[0169]

[88 8 3]

 $E \times Y - 2$

$$H_{s}C - C - COCHCONNI - COO - C_{s}H_{1,1}(t)$$

$$H_{s}C - C - COCHCONNI - COO - C_{s}H_{1,1}(t)$$

Cpd-1

Cpd-2

[017.0]

(K631

113

Cpd-3

Cpd-4

Cpd-5

Cpd-6

$$CH_{\bullet}SO_{\bullet}NHC_{\bullet}H_{\bullet} \longrightarrow N \longrightarrow CH \longrightarrow C \subset CN$$

$$C_{\bullet}H_{\bullet} \longrightarrow N \longrightarrow CH \longrightarrow C \subset CN$$

$$COOC_{1,2}H_{2,8}$$

[0171]

[(664]

115

C p d = 7

S o 1 v - 1

Solv-2

S 0 1 v - 3

(1)
$$C_0H_1$$
, C_0H_1 , COOH

[0172]

30 [AL 6 5]

337

 $E \times S = 1$

 $E \times S - 2$

$$\begin{array}{c|c} C_2 H_5 \\ \hline \\ CH - C \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_2 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_2 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3 \end{array} = \begin{array}{c|c} C_3 H_5 \\ \hline \\ CH_3$$

E x S - 3

$$\begin{array}{c|c} C_2H_6 \\ \hline \\ \odot \\ CH_2)_8SD_3\Theta \\ \hline \\ (CH_2)_8SD_3\Theta \\ \hline \\ (CH_3)_9SD_3H \cdot N(C_2H_6)_3 \\ \end{array}$$

Ex3-4

[0]173]

[(b66]

120

$E \times S = \emptyset$

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & &$$

$E \times S = 7$

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & &$$

$E \times S = 8$

[0174]

[化67]

B-1

B - 2

3 - 3

$$\begin{array}{cccc} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

8 --- 4

[0175]

[#88]

B-5

$$+ CH_2 - CH_3 + CH_2 - CH_3 - CH_3 - x/y = 70/30$$
N OH

W-1
$$\begin{array}{c} \mathbb{C}_8 \mathbb{H}_{17} \mathrm{SO}_2 \mathrm{NHCH}_2 \mathrm{CH}_2 \mathrm{CH}_2 \mathrm{OCH}_2 \mathrm{CH}_3 \mathrm{N}(\mathrm{CH}_3) \,, \\ \\ \mathrm{CH}_3 - & \bigcirc - \mathrm{SO}_3 \\ \end{array}$$

W = 2
$$C_8H_{17} - \langle OCH_2CH_2 \rangle_{67} - SC_8Na$$

$$a = 2 \sim 4$$

$$W=3$$

$$N_8O_8S - CCCCCC_6H_8(n)$$

$$C_6H_8(n)$$

$$F-1$$
 $F-2$ $F-3$ $N-N$ SH $N-N$ SH $N-N$ SH $N-N$ SH SO_3NR

F - 9

F-7

CzHs

C4HaCHCONH

【0179】上記の様にして作製した試料に裁断後、像

様露光を与え、ネガ様自現機を用い、下記の処理工程に て漂白定着液の補充器が、タンク容器の二倍になるまで 連続処理(ランニングテスト)を行った。また、その 後、白色露光を与えた試料を作製し、同処理工程の処理

ž.

(CB₂) 4COOM

[0177]

F-10

[0178] [/c71] F-11

を行った。 30 【0 i 8 0】

P = 1.2

46

k-13

处理工程	掘し	8%[[4]	補充領"	タンク容量(リットル)
発色現像	38.0°℃	3 5705 😥	600 ml	17
源自定着①	38.0 °C	50秒	****	\$
器白定着②	38.0 °C	5 0 秒	400 81	5
水。赛	38.0°C	300	900 w1	-3

災	ÆÐ	38.0 ℃	20秒	sees,	3
變	(\$) (\$)	38.0°C	20秒	560 mi	3
25%	888	602 30	68 m o		

*感光材料 La2 当たりの補充量

郷白定着被、安定液は②から②への向流方式である。また、現像液の複白定着工程への持ち込み量、漂白定着液②の水洗工程への持ち込み量は感光材料1㎡当たりそれぞれ65ml、50mlであった。また、クロスオーバーの

時間はいづれも6秒であり、この時間は前工程の処理時間に包含される。以下に処理液の組成を示す。

128

[0181]

スター下液	種允潔
2.0g	2.0g
3.3g	3.38
3.9g	5.1 g
37,5 g	39.0 g
1.4g	0.48
1.3 mg	****
2.4 g	3.3 g
4.5 g	8.00.g
1000m1	1000m i
10.05.	10 .05
スタート液	播充液
1.3 EN	1.9 E /b
0.1 EN	0.25 E/V
40 g	100 g
0.15 E A	0.23モル
0.95モル	0.08モル
80 g	120-g
40 g	60 g
1000m l	1000m 1
5.8	5.6
	2.0g 3.3g 3.9g 37.5g 1.4g 1.3 mg 2.4g 4.5g 1000m1 10.05 スタート級 0.15モル 0.15モル 0.95モル 0.95モル 80g 40g 1000m1

[0183] 水洗水

[0182]

水道水を日型強酸性カチオン交換樹脂(ロームアンドハース社製アンバーライトIR-I208)とOH型強塩 基製アニオン交換樹脂(阿アンバーライトIRA-40 0)を充填した混床式カラムに通水してカルシウム及び マグネシウムイオン機度を 3 mg/リットル以下に処理 し、続いて二塩化イソシアヌール酸ナトリウム 2 G mg/ リットルと硫酸ナトリウム 1 5 G mg/リットルを添加し た。この液の p H は 6.5~7.5の範囲にあった。

[0184]

安定被	スタート被/補充後共同	33
pートルエンスルフィン酸チトリッ	94, 9, 1g	
ポリオキシエチレンー p ーモノノコ	ニルフェニルエーテル 6.2g	
(平均重合度 10)		
エチレンジアミン四酢酸二ナトリカ	7.4塩 0.05g	
ホルマリン	0.02 * A	
水を加えて	1 2/2/57	į
p 日(アンモニア水、酢酸で調整	8 } 7. 2	

p H (アンモニア水、酢酸で調整)

【0185】 (開鍵性能の評価) ランニング処理後処理 した白色露光フィルムについて、蛍光×線分析装置を用 いて残存銀量の制定を行った。

真フイルム(株)製写真機度計FSD103を用いて、 マゼンタの最小機度(Dmin)を測定した。

【0187】〔被安定性の評価〕ランニング処理後の漂 白定着被について、沈澱の有無を目視で調べた。評価は 次のような判断基準で決めた。 沈澱なし:○、○~△:実用上許容レベル内、少量の沈

版: A. 多量的设施: X

[0188] [表2]

結果を表2に示す。

32 2

			38. Z				
	多台灣	定者利	一般式	我存縱巖	2879	第日定義	200 -00
Sc.	(Pe((11)%)		B	µ 8/088	(Dmin)	復物批職	*
3	EDTA	ATS	200	100.0	0,30	Δ	比較例
3	1, 3-POTA	<i>W</i>	4	15, 0	0, 35	×	
3	111-8	#		14. 2	0.27	*	11,
\$	IV-4	"		14.5	0, 29	×	.,#
8	EBTA	8-1		76, 0	0, 28	0~4	100
8	i, s-peta	ü	7**,	10, 5	0, 44	0~4	27,
7	111-8	<i>w</i>	***	1, 9	0, 20	O~A	本発明
8	1V-4	200	***	1, 6	9, 23	0~8	88
3	HUTA	ATS/A-1	***	94, 0	9, 33	Δ	比較例
10	1, 3-PDTA	<i>yi</i>	w	14.6	0, 40	×	**
11	111-6	:16.	V.	0. 6	0, 20	O~A	本発明
12	18-4	"//		0, 5	0, 81	O~A	"
13	111-8	ú	8-1	0.6	9, 20	Ó	
14.	1 V-4	<i>m</i>	<i>n</i> .	0.5	0, 21	O	W
16	EDTA	ÁTS/A-27	1000	92, 0	6.31	A	比較例
18	1. S-POTA	#	199	35, 3	0.41	×	**
17	A-1		***	0.8	0. 22	O~A	本発明
18	111-7	20-	1000	S. 8	6, 21	0~4	"
19	V-i	W.	8-36	0.8	0, 22	O.	ii
20	111-7	25	n	0. 6	0, 21	O	727

878:デオ施設アンモニウム、ATSと一般式Aを併用した場合はそれぞれ。

1.0モル、0.3 モル添加した。

【0189】 義2よりわかるように、実施例1と同様本 発明に従えば、脱鍵性、漂白カブリ、漂白定着被の安定 性のいづれにも良好な結果が得られることがわかる。

【0190】実施例5

実施例4において、111-6の漂白剤を化合物-1-2、1-6、1-12、11-2、111-5、111-18、111-19、IV-2、IV-5、V-2のFo(111)塩にそれぞれ代えて、実施例4と同様の試験を行った。結果、実施例4と同様、良好な結果が得られた。

【0191】実施例6.

実施例4において、A-Iの定着剤をA-2、A-4、

製製	1188	温度	##[]]
fff	現像	38.0 °C	3分05秒
(88) (88)	Ė	O 0.86	192
Æ	稍	38.0°C	1分10秒

A-7、A-9、A-11、A-13、A-16、A-19、A-24、A-26、A-33、A-36にそれ でれ代えて、実施例4と同様の試験を行った。結果、実 施例4と同様、良好な結果が得られた。

[0192] 実施例7

実施例4の試料を用いて、下記の処理工程にて響白液の 補充量が、タンク容量の二倍になるまで連続処理(ラン ニングテスト)を行った。また、その後、白色露光を与 えた試料を作製し、阿処理工程の処理を行った。

[0193]

補充領"	タンク容量	(9 4 1-46)
600 ml	1.7	
200 wil	5	
400 mi	5	

/Κ	<i>3</i> %	38 B C	300	900 ml	13
変	XLO)	38:0 °C	200	·	3
3 2	進②	38.0 °C	20秒	560 ml	3
Ħ.	譺	30 °C	6.0秒		

*感光材料1配当たりの補充量

安定被は②から①への向流方式である。また、現像液の 漂白工程への持ち込み量、漂白液の定着工程への持ち込み量、定着液の水洗工程への持ち込み量は感光材料1㎡ 当たりそれぞれ65%1、50%1、50%1であった。ま た、クロスオーバーの時間はいずれも6秒であり、この 10

派す。

時間は前工程の処理時間に包含される。以下に漂白液、 定着液の組成を示す。他の液組成は、実施例4と同じで ある。

132

[0194]

Applied to the second s	Leavest brokers at the late of professor resident resident from AN 1 and 1		
	湖白坡	スタート被	補充液
	漂白剤 (表3参照)	0.33Æ:/V	0.5 モル
	臭化アンモニウム	80 g	120 g
	顕微アンモニウム	15 g	25 g
	ヒドロキシ酢酸	50 g	75.g
	群徽	40 g	60 g
	水を加えて	1リットル	エリットル
	p.H (アンモニア水で調整)	4.3	4.0
[9195]			
	化溶液	スタート被	補充液
	定着剂(表3参照)	1.3 モル	1.9 EN
	一般式8の化合物	0.1 E A	0.25 モル
		40 g	100 g
	イミダゾール	17 g	26 g
	エチレンジアミン四酢酸	13 g	20 g
	水を加えて		554,
	pH (アンモニア水、酢酸で調整)	7 (0)	7.4
[0196] 開銀性	能、漂白カブリ、定着液の安定性に 【0197】		
ついて、実施例 4 と	同様の評価を行った。結果を表3に 20 【表3】		

表 3

134

			~~ ~				t at a c
No.	源白剤	定義和	一般式	M/FMW	787/9	连着被他	680 000
	(Pe() (#)		В	uz/cs²	(a (s))	沈 靴	# 3
ì	BETA	ats		120, 0	0, 31	Δ	比較例
2	1. 3-PDTA	'n	•••	80.0	6, 36	×	25
3	111-5	M		16.0	6, 28	×	W.
4	14-8	*	505	15, 3	0, 27	×	H
б	EDTA	A-1		97. 0	0, 29	0-4	-24
8	l. B-POTA	n	سب	14.3	6, 35	0-4	N
7	111-5	n		1.3	0, 22	0~3	本藥明
8	1 7-2	89		1, 5	0, 23	0~4	15
8	SBTA	AT3/A-1	aci.	83, 0	0, 26	Δ	HMM
10	i, a-pota	Ħ	200	12, 8	0, 34	×	, se
3,3	111-5	ss	1999	1.0	0, 20	0~4	本種明
12	17-2	.39	***	1,1	0, 20	0~45	44
13	111-5	·#	8-1	1,0	0, 20	Ö	W
14	JV-2	iq.	<i>18</i> °	1, 1	0, 20	0	Ü
18	EDTA	A38/A-2	*****	95, 9	0. 27	À	比較例
18	1, S-P P TA	<i>!!</i>	- L.	13.7	0, 33	×	711
17	1-2	W,	,4994	1.1	0, 21	0~4	本発明
18	11-3	·W	' www.	i. i	0, 22	Ó-A	M
19	S- [55	3 ···· 5 ·	I. i	0, 21	0	- 88
20	11-8	#	2	1. 1	0.21	0	d.

ATS: チオ就被アンモニウム、ATSと一般式Aを併用した場合はそれぞれ 1,0モル、8,3 モル蒸加した。

【0198】表3よりわかるように、本発明に従えば、 脱鍵性、漂白カブリ、定着液の安定性のいずれにも良好 な結果が得られることがわかる。

フロントページの続き

(72)発明者 藤田 佳弘

神奈川県南足柄市中沿210番地 富士写真 フイルム株式会社内